

This is to certify that the following application annexed hereto is a true copy from the records of the Korean Intellectual **Property Office.**

: 특허출원 2004년 제 0058809 호 원 번

Application Number 10-2004-0058809

출 원 년 월 일 : 2004년 07월 27일 JUL 27, 2004 Date of Application

: 동아제약주식회사 DONG-A PHARM. CO., LTD. 원

Applicant(s)

2004 년 29 일

특 허 청 **COMMISSIONER** [記述] 【서지사항】

ਰ류명] 특허출원서 특허 텔리구분] **├신처**】 특허청장 **ᅨ출일자**] 2004.07.27

신규한 옥사즐리디논 유도체, 그의 제조방법 및 이룹 유 효성분으로 하는 항생제용 약학 조성물 발명의 명칭]

Novel oxazolidinone derivatives, a process for the preparation thereof and pharmaceutical composition comprising the same for antibiotics 발명의 영문명칭**]**

_____ 출원인)___

동아제약 주식회사 [명칭] 【출원인코드】 1-1998-000906-1

#리인]

[성명] 이원희

9-1998-000385-9 [대리인코드] 【포괄위임등록번호】 1999-012838-7

止명자]

【성명의 국문표기】 이재걸 【성명의 영문표기】 RHEE, Jae Keol 540211-1120913 【주민 등록번호】 442-372 [우편번호]

경기도 수원시 팔달구 매탄2동 한국1차아파트 102동 701 호 【주소】

KR [국적]

발명자]

【성명의 국문표기】 임원빈 IM, Weon Bin 【성명의 영문표기】 640810-1069511 【주민등록번호】 449-130 [우편번호]

【주소】

경기도 용인시 상현동 현대야파트 502동 204호 KΑ

【국적】

발명자}

【성명의 국문표기】 조종환 [성명의 영문표기] CHO, Chong Hwan 640515-1545411 【주민등록변호】 449-903 【우편번호】

(주소) 경기도 용인시 기흥읍 구갈리 한양아파트 105동 703호

【국적】 KR

발명자]

【성명의 국문표기】 최성학 【성명의 영문표기】 CHOI, Sung Hak 680216-1067029 【주민 등록번호】

463-020 【우편번호】

경기도 성남시 분당구 수내등 한양아파트 517동 402호 [주소]

KR [국적]

발명자) [성명의 국문표기] 이태호 [성명의 영문표기] LEE.Tae Ho 【주민등콕번호】 700826-1094611 449-020 【우편번호】

【주소】 경기도 용인시 김랑장동 주공2단지 206등 1102호

[국적]

₽선권주장]

[춥원국명] KB 【출원종류】 특허

10-2003-0093342 【출원번호】 [출원일자] 2003.12.18

첨부 【증명서류】

^및지】 특허법 제42조의 규정에 의하여 위와 같이 출원합니다.

대리인 이원희 (인)

[표수수

0 면 89 면 38,000 원 【기본출원료】 【가산출원료】

88-2

1

[우선권주장료] 1 건 20.000 원 [십시청구료] 0 항 0 원 [합계] 58,000 원 1약]

본 발명은 신규한 옥사즐리디논 유도체, 그의 제조방법 및 이를 유효성준으로 는 항생제용 약학 조성물에 관한 것이다.

본 발명의 옥사출리디논 유도체는 내성균에 대한 항균 스펙트럼이 넓고, 독성이으며, 옥사즐리디논 유도체중 히드록시기를 포함하는 화합물은 아미노산 또는 포스이트를 이용하여 프로드럭화한 경우 물에 대한 용해도가 매우 우수하다.

또한, 본 발명의 옥사출리디논 유도체는 그림양성 호기성 박테리아, 협기성 미 물, 항산성 미생품들을 포함한 각종 사람 및 동품 병원균에 강한 항균효과를 나타

따라서, 본 발명의 조성물은 항생계로 유용하게 사용될 수 있다.

발명의 명칭]

신규한 옥사존리디논 유도체. 그의 제조방법 및 이름 유효성분으로 하는 항생제용 학 조성물(Novel oxazolidinone derivatives, a process for the preparation reof and pharmaceutical composition comprising the same for antibiotics) 발명의 상세한 설명)

발명의 목**걱**}

발명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 총래기술]

본 발명은 신규한 옥사출리디논 유도체, 그의 제조방법 및 이를 유효성분으로 는 항생제용 약학 조성물에 관한 것이다.

옥사졸리디논(oxazolidinone) 화합물은 발효 산물이 아닌 경구 투여가 가능한 로운 합성 항생제로서 다양한 구조의 유도제가 알려져 있다. 예를 들면 하나 또는 개의 치환기를 가진 3-페닐-2-옥사졸리디논 유도체는 미국특허 제 4.948,801호, 제 461,773호, 제 4.340,606호, 제 4.476,136호, 제 4.250,318호, 제 4.128,654호에 슬되어 있으며, 하기 화학식 2로 표시되는 3-[(모노치환된)페닐]-2-옥사졸리디논 도체들은 유럽특허 EP 0312000, J. Wed. Chem. 32, 1673(1989), J. Wed. Chem. 33, 69 (1990), Tetrahedron. 45,123(1989) 등에 언급되어 있다.

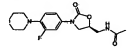
화학식 2]

- din

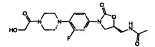
또한 파마시아 앤 업존(Pharmacia & Upjohn)에서는 하기 화학식 3 및 화학식 4 옥사준리다는 유도체를 합성하였으며(국제특허출원 110 83/23384, 110 85/14684, 110 /07271), 화학식 3의 화합률은 최초의 옥사준리다는게 항생제로서 미국 식품의약품(FDA, Food and Drug Administration)의 허가를 얻어 지복스(Zyvox)라는 이름으로 구 및 주사제로 발매되었다.

그러나 총재 합성된 옥사즐리디는 화합물들은 항균 스펙트럼이 광범위하지 못하 독성이 있을 뿐만 아니라 생채내(*ia vivo*)에서 그 치료효과가 감소하는 단점을 가 고 있고, 지복스의 경우 물에 대한 용해도가 약 3mg/ml 로서 충분하지 못하므로 주 제로서는 제한적인 방법으로만 사용할 수 있다.

화학식 3]



화학식 41



또한 NO 93/09103에는 페닐기의 4번 위치에 피리딘을 포함한 싸이아줌. 인돌.
사람, 뀌는 등과 같은 헤테로고리를 갖는 페닐 옥사급리디는 유도체가 알려져 있으
, 헤테로고리의 치환기들이 단순한 알킬기 또는 아미노기에 그치고 약효 또한 충분 뛰어나지 않은 것으로 알려져 있다.

상기 문제점을 해결하기 위하여 WO 01/94342에서는 페닐기의 4번 위치에 다양한 1리던 또는 페닐 유도제를 갖는 페닐 옥사즐리디는 유도제를 합성하였고. 상기 합 된 화합률들의 항균력을 측정한 결과 그 항균 스펙트럼이 넓고. 항균효과도 닥월함 확인하였다. 그러나, 옥사즐리디는 페닐기의 4번 위치에 다양한 피리던 유도제를 는 옥사즐리디는 화합률들은 지복스에 비해 그 항균 스펙트럼이 넓고 항균효과 또 닥월하지만, 대부분 물에 대한 용해도가 30/28/m² 이하로서 주사제로서는 개발이 가능하다.

이에 본 발명자들은 기존의 항생제보다 우수한 항균력을 갖는 항생제를 개발하 위하여 새로운 옥사졸리디는 유도체를 합성함과 동시에, 구조내에 히드록시기를 함하는 옥사졸리디는 유도체에 아미노산 또는 포스페이트를 반응시켜 프로드럭화 rodrus)된 화합물을 합성하였다. 또한 프로드럭화된 옥사즐리디는 유도체의 아미노 의 아민기를 이용하여 유기산 또는 무기산으로 용이하게 염화시킨 물질, 및 포스페 트의 히드록시기를 나트륨 또는 칼륨을 이용하여 염화시킨 물질을 합성하였다. 이 한 옥사즐리디는 유도체의 항균효과가 우수하고, 프로드럭화된 옥사즐리디는 유도 의 용해도가 크게 항상됨을 확인하고 본 발명을 완성하였다.

발명이 이루고자 하는 기숨적 과제]

본 발명은 신규한 옥사즐리디논 유도체를 제공하고자 한다.

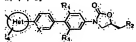
또한, 본 발명은 신규한 옥사즐리디는 유도체의 제조방법을 제공하고자 한다.

또한, 본 발명은 신규한 옥사즐리디논 유도체를 유효성분으로 하는 항생제용 약 조성물을 제공하고자 한다.

발명의 구성 및 작용**}**

본 발명은 하기 화학식 1로 표시되는 신규한 옥사즐리디는 유도체를 제공한다.

화학식 1]



(상기 화학식 1에서,

X는 탄소 또는 질소이고.

R₁, R₁'은 각각 수소 또는 불소이고.

 R_2 는 $-NR_5R_6$, $-OR_7$, 트리아즐, 불소, 알킬포스페이트, 모노포스페이트, 또는 포페이트 금속염이며,

 R_5 와 R_6 는 서로 갈거나 또는 다르며, 수소, $C_1 \sim C_4$ 의 알킬, 아세틸기이고,

R₇은 수소, C₁-C₃의 알킬, 아실화된 아미노산 이다. 상기 R₇이 아실화된 아미노 인 경우 아미노산은 알라닌, 금리신, 프톨린, 이소무이신, 투이신, 페닐알라닌, -알라닌, 발린이다.

Het는 혜테로고리 또는 혜테로아로마틱고리로서, 피를, 쥬란, 피폐라진, 피폐라 . 이미다즘, 1,2,4-트리아줌, 1,2,3-트리아줌, 테트라줌, 피라줌, 피롭리딘, 옥사 . 이소옥사줌, 옥사디아줌, 피리딘, 피리미딘, 싸이아줌 또는 피라진고리 이다.

R₃ 와 R₄는 서로 갈거나 또는 다르며, 수소, 시아노기로 치완된 또는 치환되지 은 C₁~C₄의 알킬, -(CH₂)₂-OR₇ (이때 m은 O-4의 정수이다), 케른이다.)

상기 화학식 1로 표시되는 본 발명의 옥사즐리디는 유도제는 약학적으로 허용능한 염의 형태로 사용할 수 있으며, 염으로는 약학적으로 허용가능한 유리산 ree acid)에 의해 형성된 산부가염이 유용하다. 유리산으로는 무기산과 유기산읍 용할 수 있으며, 무기산으로는 염산, 브름산, 황산, 인산 등을 사용할 수 있고, 유산으로는 구연산, 초산, 젖산, 말레인산, 우마린산, 급루콘산, 메단숱폰산, 급리콘, 숙신산, 4-품루엔슐폰산, 트리플투오로아세트산, 갈록투론산, 엠본산, 금투당산, 는 아스파르트산 등을 사용할 수 있다.

본 발명의 옥사査리디논 유도체 중 바람직한 화합물은 구체적으로 하기와 같으 . 구조식은 표 1에 나타낸다.

1) (S) -3- (4-(2-(2-옥소-4-글리실옥시메틸피튵리딘-1-일)피리딘-5-일) -3-플투오 페닐) -2-옥소-5-옥사즙리딘일메틸 아세트아마이드 트리플투오로아세트산.

2) (S) -3- (4-(2-(4-급리실옥시메털-1,2,3-트리아즐-1-일)피리딘-5-일) -3-품투오 페닐)-2-옥소-5-옥사콥리딘일메털 아세트아마이드 트리플투오로아세트산.

3) (S) -3-(4-(2-(5-글리실옥시메틸이소옥사출-3-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐 2-옥소-5-옥사졸리딘일메틸 아세트아마이드 트리플투오로아세트산,

4) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라츱-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-((1,2,4)--리아즙-1-일)메립 옥사俖리딘-2-온.

5) (S) -3-(4-(2-(2-옥소-3-글리실옥시피를리딘-1-일)피라딘-5-일)-3-플무오로페)-2-옥소-5-옥사즐리딘잎떼릴 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.

6) (S) -3- (4-(2-(5-글리실옥시메달-[1.2.4]옥사디아즐-3-일)피리딘-5-일)-3-플루 로페닐)-2-옥소-5-옥사졸리딘일메털 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.

7) (S) -3- (4- (2- (5-글리실옥시메틸-4,5-디히드로이소옥사즐-3-일)피리딘-5-일)-3 [투오로페닐)-2-옥소-5-옥사즙리딘일메틸 아세트아마이드 트리플투오로아세트산.

8) (R) -3-(4-(2-(2-메턴테트라즙-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-5-([1,2,3] 리아즐-2-일)메틸 옥사즙리딘-2-온,

9) (R) -3- (4-(2-(2-메틸테트라졷-5-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로페닐)-5-([1.2.3] 리아졷-1-일)메틸 옥사좁리딘-2-온.

10) (R) -3- (4- (2- (2-메틴테트라졷-5-일)피리딘-5-일) -3-끝투오로페닐) -5-히드록 메틸 옥사즐리딘-2-온.

11) (S) -3- (4- (4- (4.5-디메틸옥사존-2-일) 페닐) -3-플루오로페닐) -2-옥소-5-옥사 리딘일메틸 아세트아마이드 .

12) (R) -3~(4~(2~(2-메틸테트라졷-5-일)피리딘-5-일)-3-픝투오로페닐)-5-글리실 시메틸 옥사졸리딘-2~은 트리품투오로아세트산.

13) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐) -([1,2,3]트리아즐-1-일)메틸 옥사잡리딘-2-온.

14) (R) -3-(4-(2-([1,2,4]트리아즐-1-일)피리딘-5-일)-3-끝두오로페닐)-5-([1,2,--트리아즐-1-일)떼털 옥사즐리딘-2-온.

15) (S) -3- (4- (2- (4,5-디메틸옥사査-2-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -2-옥소 -옥사즐리딘일]메틸 아세트아마아드,

16) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-품두오로페닐) -히드폭시메틸 옥사좁리딘-2-온.

17) (R) -3-(4-(2-[1,2,4]트리아줌-1-일 피리딘-5-일) -3-끝투오로째닐) -5-히드록 매틸 옥사죱리딘-2-온,

18) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로째닐)-5-끝두오 메틸 옥사즐리딘-2-온.

19) (S)-3-(4-(2-(이미다졷-1-일)피리단-5-일)-3-플루오로페닐)-5-아미노메탄 옥 졸리딘-2-온 히드로클로라이드,

20) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-품투오로페닐) -5- (L-발릴시) 메틸 옥사즐리딘-2-은 트리플투오로아세트산,

21) (R) -3- (4- (4- (4.5-디메틸옥사존-2-일) 페닐) -3-플무오로페닐) -5-히드록시메틸 +사잡리딘-2-온.

22) (R) -3-(4-(2-([1,2,3]트리아즐-1-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-글리실 시메틸 옥사좁리딘-2-온 트리플투오로아세트산,

23) (R) -3- (4- (4- (4.5-디메틸옥사존-2-일)페닐) -3-끝투오로페닐) -5-글리실옥시메 옥사좁리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

24) (R) -3-(4-(2-([1,2,3]트리아즐-1-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로페닐)-5-히드록-매틸 옥사즐리딘-2-온,

25) (S) -3-(4-(2-([1.2.3]트리아줌-2-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로페닐)-2-옥소 -옥사존리딘일메틸 아세트아마이드.

26) (S) -3- (4- (4- (4 (S) -히드록시메틸-4,5-디히드로옥사잗-2-일) 페닐) -3-플투오로 닐) -2-옥소-5-옥사즐리딘일메틸 아세트아마이드.

27) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1.3.4]옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐) -글리실옥시메틸 옥사츱리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

28) (S) -3-(4-(4-(4-히드록시메틴사이아즐-2-일)페닐) -3-플투오로페닐) -2-옥소 -옥사츱리딘일메틸 아세트아마이드.

29) (R) -3-(4-(2-([1,2,3]트리아즐-2-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페널)-5-히드록 메틸 옥사즐리딘-2-온.

30) (S) -3-(4-(4-(4-글리실옥시메틸사이아출-2-일)페널) -3-플투오로페널) -2-옥소 -옥사査리단일메틸 아세트아마이드 트리플투오로아세트산,

31) (S) -3-(4-(4-(4-시아노메틸 사이아즙-2-일)페닐)-3-플루오로페닐)-2-옥소-5-사존리딘일메틴 아세트아마이드.

32) (R) -3- (4- (4- (4- 시아노메릴 사이아즐-2-일) 페닐) -3-플투오로페닐) -5-히드특메틸 옥사즐리딘-2-온,

33) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라촏-5-일)피리딘-5-일) -3-픝투오로페닐) -5-메륵시 틸 옥사츱리딘-2-온.

34) (R) -3-(4-(4-(4-시아노메틸 사이아즙-2-일) 뙈닐)-3-끝투오로뙈닐)-5-글리실 · 시메틸 옥사즐리딘-2-온 트리품투오로아세트산.

35) (R) -3-(4-(2-([1,2,3)트리아즐-2-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페널)-5-글리실 시메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산,

36) (R) -3- (4- (4- (4-히드록시메틸

이아즐-2-일)페닐)-3-플루오로페닐)-5-([1,2,3]트리아줌-1-일)메틸 옥사즙리딘-2-

37) (R) -3- (4- (4- (4-글리실옥시메틸

이아좁-2-일)패널)-3-플투오로패널)-5-([1.2.3]트리아좉-1-일)메딜 옥사좁리딘-2-트리플루오로아세트산.

38) (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3.5-디플투오로패닐)-5-히 독시메틸 옥사출리딘-2-온.

39) (R) -3- (4- (2- (2-메틸-[1,3,4]옥사디아츱-5-일) 피리딘-5-일) -3,5-디즙투오로 널) -5-히드륵시메틸 옥사츱리딘-2-온,

40) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라杏-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(N,N-디 틸아미노메틸) 옥사즐리딘-2-온,

41) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라존-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -5- (H-메틸미노메틸) 옥사존리딘-2-온.

42) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-(L-알라옥시)메틸 옥사존리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

43) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라즘-5-일) 피리단-5-일) -3-품투오로째날) -5- (L-발립 * 시) 메틸 옥사즘리단-2-온 하이드로콤로라이드.

44) (R) -3- (4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-5-(L-알라옥시)메틴 옥사콥리딘-2-온 하이드로콤로라이드.

45) (R) -3- (4-(2-(2-메틸테트라촙-5-일)피리딘-5-일)-3-쯭투오로페닐)-5-급리실 시메틸 옥사죱리딘-2-온 하이드로클로라이드.

46) (R) -3-(4-(2-(2-메틴테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(L-프롬 널옥시)메딜 옥사출리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

47) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5- (L-프를 날옥시) 메릴 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드,

48) (R) -3- (4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐) -글리실옥시메틸 옥사졸리딘-2-온 하이드로클로라이드.

49) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라香-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(β-알 닐옥시)메틴 옥사좁리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

50) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라촙-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(β-알 닐옥시)메틸 옥사좁리딘-2-온 하이드로클로라이드.

51) (R) -3- (4- (2- (2-메틸-[1.3.4]옥사디아즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -(L-알라닐옥시) 메틸 옥사즙리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

52) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아졸-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)
-(L-알라닐옥시)메틸 옥사졸리딘-2-온 하이드로클로라이드.

53) (R) -3- (4- (2- (2-메턴-[1,3,4]옥사디아출-5-일)피리딘-5-일) -3-품투오로페닐) -- (L-발릴옥시) 메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

54) (R) -3- (4- (2- (2-메딜-[1,3,4]옥사디아출-5-일) 피리딘-5-일) -3-끝두오로페닐)

-(L-발릴옥시)메틸 옥사출리딘-2-온 하이드로클로라이드.

55) (R) -3- (4- (2- (2-메립-[1,3,4]옥사디이즐-5-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐)

-(L-프롭리닐옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산,

56) (R)-3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아쥴-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)

-(L-프롭리닐옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

57) (R)-3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아죱-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)

-(β-알라닐옥시)메틸 옥사졸리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

58) (R) -3- (4- (2- (2-메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐)

-(β-알라닐옥시)메틸 옥사출리딘-2-온 하이드로콤로라이드.

59) (R) -[3-(4-(2-(2-메립테트라줌-5-일)피리단-5-일) -3-끝투오모페닐) -2-옥소

-옥사즐리딘일]메틸 디소듐포스페이트,

60) (R)-[3-(4-(2-(2-메탄-{1,3,4}옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐 2-옥소-5-옥사즐리딘일]메탈 디소듐포스페이트.

61) (R) -3- (4- (2- (1-메달테트라즐-5-일)피리딘-5-일) -3-플무오로페널) -5-히드록 메틸 옥사즐리딘-2-온,

62) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라존-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페널) -5-글리실 시메틸 옥사좁리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

63) (R) -3-(4-(2-(1-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-글리실 · 시메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

64) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라졷-5-일) 피리딘-5-일) -3-픕투오로페닐) -5- (L-알라옥시) 메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

65) (R) -3-(4-(2-(1-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-(L-알라옥시) 메틴 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

66) (R) -3-(4-(2-(1-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(L-발린시)메틸 옥사즐리딘-2-은 트리플루오로아세트산.

67) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라출-5-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5- (L-발릴시) 메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

68) (R) -3-(4-(2-(1-메틸테트라즙-5-일)피리딘-5-일)-3-플무오로페닐)-5-(β-알 널옥시)메틸 옥사졸리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

69) (R) -3-(4-(2-(1-메틸테트라졸-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-5-(β-알 닐옥시)메틴 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

70) (R)-[3-(4-(2-(1-메틸테트라졸-5-일)피리딘-5-일)-3-픝투오로페널)-2-옥소 -옥사존리딘임]메틸 디소듐포스패이트.

71) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-쯥무오로페닐) -5- ((1,2,3 트리아즐-1-일) 메틸 옥사즐리딘-2-온,

72) 모노-[(R)-[3-(4-(2-(2-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-픝투오로페닐)-2-소-5-옥사즙리딘일]메틸] 포스페이트,

73) 모노 - [(R) - [3-(4-(2-(1-메틸테트라즙-5-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -2--소-5-옥사즙리딘일]메틸] 포스페이트.

H 1]

| n e | · 子五 | 494 | 15 (4) (2) (2) (2) |
|-----|-------------|-----|--------------------|
| 1 | paqoby | 13 | noog |
| 2 | "hope | 12 | 2000 |
| 3 | بمحمصي | 13 | nood |
| 4 | popas | ų. | ಯಂಗಿಂದ |
| ā | :mopay | 15 | 300GL |
| 6 | عموموات | 16 | 35000 |
| 7 | ينام موديات | 17 | 50942 |
| 8. | abqoa | 18 | ೨೦೧೬: |
| 9 | ಜನೆಎಂಡ | 19 | |
| 10 | sopt. | 20 | -ydoa |

| 403 | . ~7.± | おりな | ∓ æ |
|-----|--------|-----|------------|
| zì | Lacox | 31 | ~000ty |
| 22 | -maqoc | 18 | 2000 |
| 23 | ropa,. | 33 | \$00¢ |
| 24 | مممم | | يتكومه |
| 25 | oopay | 95 | ೆ್ಯರಿಂಂ |
| 26 | radoor | 36 | -00045 |
| 21 | popari | 37 | وعروصية |
| 28 | rooppy | 38 | 2002 |
| 29 | 2000 | 39 | poble. |
| 30 | noopy | 40 | |

| And the second s | | | | | | |
|--|----------|-------|----------------------|--|--|--|
| 可能量 | 中產 | 10 to | | | | |
| | zóqoa. | 51 | ρορόμι | | | |
| | -ydoa | :88 | pople,_ | | | |
| 1 1 | sopar. | | _x,500a | | | |
| 1 . | ಎಂಶಿಥ್ಗ. | | 1000 | | | |
| | سيعموم | 58 | \$00 ⁴ C. | | | |
| | ಕಾರ್ಯ | 66 | sopia, | | | |
| 1 | spaga. | 57 | مرياووه | | | |
| 1 | mostan. | .58 | mpsqoa. | | | |
| 49 | ಭಾರವ | :19 | schood. | | | |
| 50 | 2000 | 68 | ಶಾಧಿಕ | | | |

| c) 8-6 | Pa. | 3.00 | 2000年1月2日 |
|--------|----------|------|-----------|
| .61 | \$0.0¢ | 64 | 400ty |
| 62 | 2000 | 69 | pood |
| 63 | 400g~. | 70 | pople |
| 64 | 000a | π | 00000 |
| 65 | 100by. | 72. | يريادوود |
| 66 | 1000ax. | 73 | 2000 |
| 67 | 400 to 1 | | |

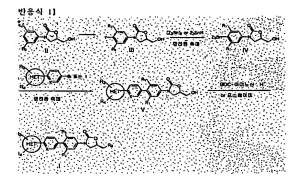
Ac : 아세틸

TfOH : 트리플루오로아세트산

또한, 본 발명은 하기 반응식 1로 표시되는 화학식 1의 옥사즐리디논 유도체의 조방법을 제공한다.

88-20

~



(상기 반응식 1에서, Z은 $C_1 - C_4$ 의 알킬이고, 나머지 X, R_1 , R_1 , R_2 , R_3 , R_4 는 학식 1에서 정의한 바와 같으며, Y는 할로겐 원소이다.)

본 발명의 옥사졸리디논 유도체의 제조방법은

- 1) 히드록시메틸옥사졸리디논 유도체(II)의 페닐기에 함로겐 원소를 도입하여 도체(III)을 제조하는 단계(제 1단계):
- 2) 상기 제 1단계에서 제조된 유도제(Ⅲ)을 스텐널화시켜 유도제(Ⅳ)를 얻는 단(제 2단계):
- 3) 유도체(IV)와 브롬 또는 요오드로 치환된 피리딘 또는 페닐 유도체를 반응시 피리딘 또는 페닐 고리를 포함하는 옥사졸리디는 유도체(V)를 얻는 단계(제 3단): 및

4) 유도제(V)를 보호기로 보호된 아미노산과 반응시킨 후, 산과 반응시켜 보호를 집 제거하고 염(salt)화된 화학식 1의 화합물(I)을 얻는 단계 또는 유도제(V)를 스펙이트와 반응시킨 후 금속염을 도입하여 화학식 1의 화합물(I)을 얻는 단계(제 1세)로 이루어진다.

상기 반응식 1에서 출발물질로 사용되는 히드특시때털옥사査리다는 유도체(Ⅱ) 공지의 방법으로 간단히 합성할 수 있다. 예를 돌면, 아닌린의 아민기에 벤질옥시보낼기(Cbz, Benzyloxycarbonyl)를 도입한 다음 급리시딜부터레이트와 강염기 하에 반응시켜 얻을 수 있다. 강염기는 a-부틸리튬, sec-부틸리튬 또는 tert-부틸리튬 사용하는 것이 바람직하며, 더욱 바람직하게는 a-부틸리튬을 사용하는 것이다. 또 상기 반응은 결소 하에 반응온도 -78℃에서 실시하는 것이 바람직하다.

제 1단계에서는, 유도체(II)의 페닐기의 4번 위치에 할로겐화 반응시키는 단계 . 페닐기에 치환될 할로겐은 요오드가 바람직하다. 요오드화 반응은 아이오딘 모노 로라이드(ICI). 또는 트리플루오로아세트산 은염(CF3COOAs)과 요오드 존재 하에서 응시키는 것이 바람직하다. 반응은 상온에서 실시하는 것이 바람직하다.

제 2단계에서는, 유도체(III)을 팔라디움 촉매 하에 핵사메립디틴, 핵사부틸디틴는 트리부팅턴 하이드라이드와 반응시켜 요오드기가 트리메립스테닐기 또는 트리부스테닐기로 치환된 화합물(IV)을 얻을 수 있다. 팔라디움 촉매로는 디클로로비스트 페닐포스핀팔라디움(II) 또는 테트라키스트리페닐포스핀팔라디움(0)을 사용할 수다. 반응용매로는 1,4-디옥산, 디메릴포름아마이드, 테트라하이드로퓨란, 1-메릴-피롭리돈 등을 사용할 수 있고, 반응온도는 90-150℃에서 실시하는 것이 바람직하

제 3단계에서는, 패널 또는 파리단에 해택로 고리가 치환된 물질과 유도세(IV) 한 팔라디움 촉매하에서 반응시켜 유도체(V)를 얻을 수 있다. 이때 사용되는 팔라디 촉매로는 제 2단계에서 사용된 촉매를 사용할 수 있으며, 반응용매로는 디메릴포 아마이드 또는 1-메릴-2-찌클리든 등을 사용할 수 있고, 반응온도는 100~120℃에서 실시하는 것이 바람직하다.

제 4단계에서는, 유도세(V)로 표시되는 옥사줍리디는 화합물들을 아미노기가 부틸옥시카보닌기로 보호된 아미노산과 디시클로핵실카보디이마드, 4-디메틴아미노리딘과 반응시켜서 아미노산이 도입된 화학식 1의 옥사줍리디논 유도세(I)를 얻는 이때 사용되는 아미노산은 알라닌, 글리신, 프롭린, 이소투이신, 투이신, 페닐알 닌, β-알라닌, 발린등이 사용될 수 있으며, 반응용매로는 디메틸포름아마이드 또 1-메틸-2-피롭리돈 등을 사용할 수 있고, 반응은 실온에서 5시간 이상 교반하는 이 바람직하다.

상기 물질을 트리플투오로아세트산과 같은 강산과 반응시켜서 보호기를 제거하용때를 제거한 후 재결정하면 화학식 1의 염(salt)화된 옥사즐리디는 유도세를 얻수 있다. 반응용매로는 메틸렌클로라이드, 클로로포름, 사염화탄소등을 사용할 수 시고, 반응은 실온에서 2시간 이상 교반하는 것이 바람직하다.

상기와 유사한 방법으로 화학식 1의 R_3 또는 R_4 에 아미노산을 이용한 염 (salt) 된 품질도 얻을 수 있다. 이때 사용되는 출발물질증 하나인 (S)-3-(4-트리메틴스테-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-옥사졸리딘일메틸 아세트아마이드는 공지의 품질이며, 제조방법은 WO 0194342에 자세히 기술되어있다.

또한, 유도체(I)의 포스펙이트 금속염은 유도체(V)를 트리메팅포스펙이트 또는 라에팅포스펙이트에 녹이고 포스포러스 옥시 클로라이드를 가한 후 실온에서 12시 교반하여 얻은 물질을 때단을 또는 에단을에서 소듐메록사이드 또는 수산화나트륨 등을 사용하여 급속염화 시킨다. 또는 유도체(V)를 테트라존과 아미다이트 유도체실은에서 반응시킨 후 산화시켜 알킬포스펙이트 유도체를 합성한 후 강산으로 알기를 제거하고 포스펙이트산 유도체를 얻고 위와 같은 방법으로 금속염화 시킨다.

또한, 본 발명은 화학식 1의 옥사즐리디는 유도체를 유효성분으로 하는 항생제 약학 조성물을 제공한다.

본 발명의 옥사즐리디논 유도체는 메티실린에 내성을 가지는 스타필로코커스 아 레우스(MRSA, methicillin resistant *Staphylococcus aureus*)와 반코마이신에 내성 가지는 엔테로코카이(VRE, vancomycin resistant *Enterococci*)에 대하여, 낮은 능 에서 우수한 항균활성을 나타내며, 항균 스펙트립이 넓고, 일부 화합문들은 제내(*in vivo*) 효과도 탁월하다.

또한, 본 발명의 화합률은 기존 항생제에 내성을 가지는 스타필로묘카이 (
aphylococci), 엔테로묘카이(Enterococci), 스트웹토묘카이(Streptococci)와 같은
담양성 호기성 박테리아 뿐만 아니라, 박테로이데스 종(Bacteroides), 클로스티리아 종(Clostridia)과 같은 혐기성 미생률과 마이묘박테리움 쿠베르쿨로시스 (
cobacterium tuberculosis), 마이묘박테리움 아비움(Mycobacterium avium) 등의 마 묘박테리움 중(Mycobacterium)과 같은 항산성 미생률들을 포함한 각종 사람 및 동병원군에 강한 항균효과를 나타낸다.

또한, 본 발명의 옥사즐리디논 유도체들 중 히드록시기를 포함하는 화합물들은 미노산이나 포스페이트를 이용하여 프로드럭화한 경우, 프로드럭화하기 전의 화합은 물에 대한 용해도가 $10\mu_{\rm K}/m_{\rm K}$ (화합물 10)인데 반해 프로드럭화한 화합물의 용해는 $28m_{\rm K}/m_{\rm K}$ 이상으로 크게 항상된다. 이러한 프로드럭 화합물들은 물 또는 산성용하에서는 안정하며, 혈액 속에서는 에스테라제와 포스파타제 효소에 의해 빠르게 제인 히드록시메립 화합물로 전환되므로 경구 및 주사제로서의 개발이 용이하다.

본 발명의 조성물은 상기 옥사즐리디논 유도체에 추가로 동일 또는 유사한 기능 나타내는 유효성분을 1종 이상 함유할 수 있다.

본 발명의 조성물은, 투여를 위해서 상기 기재한 유효성분 이외에 추가로 약제적으로 허용 가능한 담체를 1종 이상 포함하여 제조할 수 있다. 약제학적으로 허용 능한 담체는 식염수, 렇구석, 런충색 식염수, 텍스트로즈 용액, 말토 텍스린 용액, 글리세를, 에탄을 및 이들 성분 중 1 성분 이상을 혼합하여 사용할 수 있며, 필요에 따라 항산화제, 완충액, 정균제 등 다른 동상의 첨가제를 첨가할 수 있. 또한 희석제, 분산재, 제면활성제, 결합제 및 윤활제를 부가적으로 참가하여 수액, 현탁액, 유탁액 등과 같은 주사용 제형, 환약, 캡슐, 과립 또는 정제로 제제화수 있다. 더 나아가 당분야의 적정한 방법으로 또는 Remington's Pharmaceutical ience(최근판). Wack Publishing Company, Easton PA에 개시되어 있는 방법을 이용여 각 질환에 따라 또는 성분에 따라 바람직하게 제제화할 수 있다.

본 발명의 조성물은 목적하는 방법에 따라 비경구 투여(예를 들어 정맥 내. 피 . 복강 내 또는 국소에 적용)하거나 경구 투여할 수 있으며, 투여량은 환자의

중. 연령, 성별, 건강상대, 식이, 무여시간, 투여방법, 배설을 및 실환의 중증도 이 따라 그 범위가 다양하다. 일일 투여량은 옥사즐리디는 유도체가 약 10-25 ms/ks 고, 바람직하게는 13-20 ms/ks 이며, 하루 일회 내지 수회에 나누어 투여하는 것이 욱 바람직하다.

본 발명의 옥사즐리디논 유도체를 마우스에 경구 투여하여 독성 실험을 수행한 과, 옥사즐리디논 유도체의 50% 치사량(LD₅₀)은 적어도 18/kg 이상인 것으로 나타 인전한 물질로 판단된다.

이하, 본 발명의 이해를 돕기 위하여 바람직한 실시에 및 실험예를 제시한다. 러나 하기의 실시에 및 실험에는 본 발명을 보다 쉽게 이해하기 위하여 제공되는 일 뿐, 실시에에 의해 본 발명의 내용이 한정되는 것은 아니다.

<u>제조예 1</u> : N-카보벤질옥시-3-끝투오로아닐린의 제조

3-플루오로아닐린 1008을 1 ℓ의 테트라하이드로퓨란(Tetrahydrofuran, THF)에 해시키고 탄산수소나트륨(NahCO3) 150g(1.8mml)을 참가한 후 0℃로 냉각시킨 다음 기 용액에 카보벤질옥시 클로라이드(CbzCl. № carbobenzyloxy chloride) 154m를 천히 가하였다. 상기 반응 혼합물은 0℃를 유지시키면서 2시간 동안 교반시킨 다음 털아세테이트 0.5 ℓ 를 가하여 수출하였다. 수출된 유기층은 소금물로 세척하고 무 황산마그네슘(NgSO4)으로 탈수한 후 감압능축하였다. 찬유물은 ø-핵산으로 2번 세하여 백색결정 132g(85%)의 표제 화합물을 얻었다.

<u>제조예 2</u> : (R)-3-(3-플투오로페닌)-2-옥소-5-옥사준리단인때단용의 제조(

상기 제조에 1에서 얻은 N-카보펜질옥시-3-플루오로아널린 1328을 1.34의 테트하이드로퓨란에 용해시키고 -78℃로 냉각시켰다. 질소 하에 a-부틸리语(a-BuLi, 6M /a-핵산) 370m2를 천천히 가한 다음 약 10분간 교반시켰다. 상기 용액에)-(-)-금리시딜부터레이트 84m2를 천천히 가하고 반응혼합물을 동일 온도에서 2시교반시킨 후 상온에서 24시간 반응시켰다. 반응이 완결된 후 상온에서 반응용액에 1모늄 클로라이드(NH4Cl) 용액을 가한 후 에덜아세테이트(0.54)로 추출하였다. 수된 유기층은 소금물로 세척한 다음 무수 황산마그네슘으로 탈수하고 감압 중류하였. . 잔유물은 에덜아세테이트(100m2)로 용해시킨 후 a-핵산을 가하여 백색결정을 얻다. 상기 백색 결정을 걸러내어 원하는 표제 화합품 80g(70%)을 얻었다.

 1 H NWR (DMSO-d₆) 6 7.85 (t,1H) . 7.58 (dd,1H) . 7.23 (dd,1H) . 4.69 (m,1H) . 4.02 .1H) . 3.60 (dd,1H) . 3.60 (br dd,2H) .

<u>계조예 3</u> : (R)-3-(4-아이오도-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-옥사즐리딘일메탄 · 의 제조(Ⅲ)

상기 제조예 2에서 얻은 (R)-3-(3-품투오로페널)-2-옥소-5-옥사즐리딘일메탄을 8을 아세토니트릴(300㎡)에 녹인 후 트리플투오로아세트산 은염(CF₃C00AR) 468파 오드 438을 가한 후 하루동안 실온에서 교반하였다. 반응액에 물을 가한 후 에털아

테이트로 추출하였다. 추출한 유기층을 소금품로 세척하고 탈수하였다. 여과 후 잔 -물을 감압 능축한 후 건조하여 표제 화합물 44g(94%)을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 7.77 \ (t\ ,1H) \ , \quad 7.56 \ (dd\ ,1H) \ , \quad 7.20 \ (dd\ ,1H) \ , \quad 5.20 \ (m\ ,1H) \ , \quad 4.70 \ , \\ 1H) \ , \quad 4.07 \ (t\ ,1H) \ , \quad 3.80 \ (m\ ,1H) \ , \quad 3.67 \ (m\ ,2H) \ , \quad 3.56 \ (m\ ,3H)$

<u>제조예 4</u> : (R)-3-(4-트리부팅스테닌-3-끝두오로페닐)-2-옥소-5-옥사잡리딘 때단을의 재조(IV)

상기 제조에 3에서 얻은 (R)-3-(4-아이오도-3-플루오로페널)-2-옥소-5-옥사출리 일메탄을 50g을 1.4-디옥산 660ml에 녹이고 핵사부틸디틴((Bu₃Sn)₂) 52g과 디클로 비스트리페널포스핀팔라디움(II) 9.3g을 가한 후 2시간 동안 환류하였다. 라이트(celite)를 사용하여 여과한 후 감압 능축하고 잔유물을 컬럼크로마토그래피 경제하여 표제 화합물 45g을 분리하였다.

제조예 5 : 2-시아노-5-브로모피리딘의 제조

2.5-디브로모피리던 100g을 디메틸포톰아마이드(DMF) 1 & 에 녹이고 실온에서 커 시아나이드 32g과 소듐시아나이드 17.8g을 가한 후 7시간동안 150 c에서 교반하였 . 실온까지 식힌 후 반응물에 물을 가하고 에틸아세테이트로 추출한 다음 유기층은 노급물로 세척하였다. 상기 유기층을 탈수, 여과, 감압 능축하여 표제 확합물 8 (70%)을 얻었다.

¹H NMR (CDC1₃) δ 8.76 (s.1H) , 7.98 (dd.1H) , 7.58 (dd.1H)

<u>제조예 6</u> : 2-(테트라챁-5-일)-5-브로모피리딘의 제조

상기 제조에 5에서 얻은 2-시아노-5-브로모피리단 10g을 디메턴포름아마이드 0ml에 녹이고 실온에서 소듐아자이드 5.33g과 암모늄플로라이드 4.4g을 가한 후 3 간동안 110℃에서 교반하였다. 상기 반응 혼합물에 물을 가한 후 에털아세테이트로 출하고 추출된 유기층은 소금물로 세척한 후 탈수 및 여과하고 감압 능축하여 표제 합물 10.5g (85%)을 얻었다.

<u>계조예 7</u> : 2-(1-메턴테트라즐-5-일)-5-브로모피리딘 및 2-(2-메턴테트라否 -일)-5-브로모피리딘의 제조

상기 제조예 6에서 얻은 2-(테트라즌-5-일)-5-브로모피리딘 10.5%을 디메틸포름 마이드 100mm에 녹이고 소듐히드득사이드 6.5%을 가한 후 아이오도메탄 9.3%을 0℃ 서 천천히 가하였다. 실온에서 6시간 교반한 후 반응액에 물을 가하고 에틸아세테 트로 추출한 다음 유기송은 소금물로 세척하였다. 상기 유기송을 탈수, 여과, 감압 등축하고 컬럼크로마토그래피로 정제하여 2-(1-메틸테트라즌-5-일)-5-브로모피리딘 과 2-(2-메틸테트라즌-5-일)-5-브로모피리딘 5%을 얻었다.

- 1) 2-(1-메틸테트라촙-5-일)-5-브로모피리딘
- 2) 2-(2-메틸테트라졸-5-일)-5-브로모피리딘
- ^{1}H NMR (CDC13) δ 8.80 (t,1H), 8.13 (dd,1H), 7.98 (dd,1H), 4.42 (s,3H)

제조예 8 : 2-(2-메틴-[1,3,4]옥사디아출-5- 일)-5-브로모피리딘의 재조

상기 제조에 6에서 얻은 2-(테트라즘-5-일)-5-브로모파리딘 8.6%을 아세탁안하 드라이드 130mm에 녹이고 피라딘 15mm를 가한 후 3시간 동안 환류하였다. 반응액에 매달아세테이트를 넣고 유기층을 물과 소금품로 세척하였다. 상기 유기층을 탈수, 과, 강압 능축하여 표제 확합물 7.3%(80%)을 얻었다.

¹H NMR (CDCl₃) & 7.99 (t,1H), 7.40 (dd,1H), 7.27 (dd,1H), 1.83 (s,3H)

<u>제조예 9</u> : 2-([1,2,3]트리아줌-1-일)-5-브로모피리딘 및 2-([1,2,3]트리아 -2-일)-5-브로모피리딘의 제조

2,5-디브로모피리딘 20g을 1-메틴-2-피를리돈 200ml에 녹이고 포타슴카보네이트 5g를 가한 후 10시간 동안 100℃에서 교반하였다. 반응액에 에딜아세테이트를 넣고 기층을 물과 소금물로 세척하였다. 상기 유기층을 탈수, 여과, 감압 능축하여 표제합물중 2-([1,2,3]트리아즐-1-일)-5-브로모피리딘 6g,

([1,2,3]트리아좉-2-일)-5-브로모피리딘 48을 얻었다.

- 1) 2-([1.2.3]트리아즐-1-일)-5-브로모피리딘
- ¹H NNR (CDC1₃) δ 8.53 (dd,2H), 8.10 (d,1H), 8.03 (dd,1H), 7.82 (s,1H)
- 2) 2-([1.2.3]트리아졸-2-일)-5-브로모피리딘
- ¹H NMR (CDC1₃) δ 8.60 (t.1H), 7.97 (s.2H), 7.87 (s.2H)

<u> 선시에 1</u> : (R)-3-(4-(2-(2-메틴테트라츱-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페 •)-5-허드목시메틴 옥사즙리딘-2-온의 제조 (화합문 10)

(R) -3-(4-트리부턴스테닐-3-플루오로페닐)-2-옥소-5-옥사출리단일메탄을 378을 메틴-2-피클리돈 150mmt에 녹이고 실온에서 2-(2-메틴테트라즐-5-일)-5-브로모피리 19.78, 리튬플로라이드 10.44g와 디플로로비스트리페닐포스핀팝라디움(□) 2.9g을 나가 가한 후 4시간동안 120℃에서 교반하였다. 상기 반응 혼합물에 물을 가한 다음 턴아세테이트로 추출하고, 추출된 유기층은 소금물로 세척한 후 탈수, 여과 및 감능축한 다음 컬럼크로마토그래피로 정제하여 표제 화합물 8g(26%)을 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad 8.90\ (s.1H)\ ,\quad 8.18\ (m.2H)\ ,\quad 7.70\ (m.2H)\ ,\quad 7.49\ (dd.1H)\ ,$ $25\ (t.1H)\ ,\quad 4.74\ (m.1H)\ ,\quad 4.46\ (s.3H)\ ,\quad 4.14\ (t.1H)\ ,\quad 3.88\ (dd.1H)\ ,\quad 3.68\ (m.1H)\ ,\quad 3.58\ ,$.1H)

<u>설시예 2</u> : (R)-3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아존-5-일)피리딘-5-일)-3-두오로페닐)-5-히드록시메틴 옥사존리딘-2-온의 제조 (화합물 16)

출발물질로 2-(2-메틸테트라즐-5-일)-5-브로모피리딘 대신 2-(2-메틸-[1.3.4]옥다아즐-5-일)-5-브로모피리딘을 14.3g을 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표제 화합물 6.6g (30%) 을 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad 8.93\ (s.1H)\ ,\quad 8.21\ (s.2H)\ ,\quad 7.71\ (m.2H)\ ,\quad 7.50\ (dd.1H)\ ,$ $25\ (t.1H)\ ,\quad 4.74\ (m.1H)\ ,\quad 4.14\ (t.1H)\ ,\quad 3.89\ (dd.1H)\ ,\quad 3.68\ (m.1H)\ ,\quad 3.59\ (m.1H)\ ,\quad 2.64$.3H)

출반물질로 2-(2-메틴테트라츱-5-일)-5-브로모피리딘 대신 2-((1.2.4)트리아츱-일)-5-브로모피리딘읍 200mms읍 첨가하는 것읍 제외하고, 상기 실시에 1과 동일한법으로 표제 화합물 150mms (48%)읍 얻었다.

<u> 신시예 4</u> : (R)-3-(4-(4,5-디메틴옥사즐-2-

)패닌)-3-끝투오로패닐)-5-히드특시패턴 옥사즐리딘-2-온의 재조 (화합물 21)

출발물질로 2-(2-메틸테트라즐-5-일)-5-브로모피리딘 대신 (4.5-디메틸옥사즐-2-일)브로모삔젠율 18을 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시예 가 등일한 방법으로 표제 화합물 780mg (76%)을 얻었다.

 $^{1}\text{H. NMR} \, (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 7.96 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 7.94 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 7.63 \, (\text{m.4H}) \, , \quad 7.44 \, (\text{dd.1H}) \, , \\ \\ 23 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 4.72 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 4.12 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 3.87 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 3.68 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 3.56 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 2.32 \, , \\ \\ 3\text{H}) \, , \quad 2.10 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 3.81 \, (\text{dd.1H}) \, ,$

68-32

يس

출발물질로 2-(2-메틴테트라존-5-일)-5-브로모피리딘 대신 2-([1,2,3]트리아즌--입)-5-브로모피리딘읍 28읍 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방으로 표제 화합물 1.28 읍 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\ \ 8.88\ (s,1H)\ ,\ \ 8.76\ (s,1H)\ ,\ \ 8.28\ (d,1H)\ ,\ \ 8.21\ (d,1H)\ ,\ \ 8.01$ $, 1H)\ ,\ \ 7.70\ (m,2H)\ ,\ \ 7.51\ (dd,1H)\ ,\ \ 5.26\ (t,1H)\ ,\ \ 4.75\ (m,1H)\ ,\ \ 4.14\ (t,1H)\ ,\ \ 3.80$ $d,1H)\ ,\ \ 3.58\ (m,1H)\ ,\ \ 3.58\ (m,1H)$

실시에 6: (B)-3-(4-(2-([1,2,3]트리아준-2-일)피리딘-5-일)-3-플두오로페)-5-히드특시메틸 옥사즐리딘-2-온의 제조 (화합물 28)

출발물질로 2-(2-메탈테트라출-5-일)-5-브로모피리딘 대신 2-([1.2.3]트리아출-일)-5-브로모피리딘을 18을 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방으로 표제 화합물 0.78 을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.74 \ (s.1H) \ , \quad 8.25 \ (dd.1H) \ , \quad 8.23 \ (s.1H) \ , \quad 8.11 \ (d.1H) \ , \\ 69 \ (m.3H) \ , \quad 7.49 \ (dd.1H) \ , \quad 5.24 \ (t.1H) \ , \quad 4.75 \ (m.1H) \ , \quad 4.14 \ (t.1H) \ , \quad 3.89 \ (dd.1H) \ , \\ 68 \ (m.1H) \ , \quad 3.59 \ (m.1H) \ . \quad \end{cases}$

출발물질로 2-(2-메틸데트라출-5-일)-5-브로모피리딘 대신 4-(4-시아노메팅 사 • 아즐-2-일)브로모벤젠을 18을 첨가하는 것을 제외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방 으로 표제 화합물 520mm로 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\ \ 5\ \ 8.04\ (a.1H)\ ,\ \ 8.00\ (a.1H)\ ,\ \ 7.65\ (a.5H)\ ,\ \ 7.47\ (dd.1H)\ ,$ $24\ (t.1H)\ ,\ \ 4.74\ (a.1H)\ ,\ \ 4.23\ (a.2H)\ ,\ \ 4.13\ (t.1H)\ ,\ \ 3.88\ (dd.1H)\ ,\ \ 3.68\ (a.1H)\ ,\ \ 3.59$.1H)

출발물질로 (R)-3-(4-트리부턴스테널-3-플투오로페널)-2-옥소-5-옥사즐리딘일메 올 대신 (R)-3-(4-트리부턴스테널-3,4-디플투오로페널)-2-옥소-5-옥사즐리딘일메탄 올 사용하는 것을 제외하고, 상기 실시예 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었

 $^{1} H \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.81 \ (s.1H) \ , \quad 8.25 \ (d.1H) \ , \quad 8.10 \ (d.1H) \ , \quad 7.54 \ (d.2H) \ , \quad 5.25$ $.1H) \ , \quad 4.77 \ (m.1H) \ , \quad 4.47 \ (s.3H) \ , \quad 4.13 \ (t.1H) \ , \quad 3.89 \ (dd.1H) \ , \quad 3.68 \ (m.1H) \ , \quad 3.57$.1H)

<u>실시예 9</u> :

) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3,4-디플투오로페닐) -히드륵시메틸 옥사즐리딘-2-온의 제조 (화합물 39)

충발품질로 (R)-3-(4-트리부틸스테널-3.4-디플투오로페널)-2-옥소-5-옥사즐리단 이만을과 2-(2-메립-[1.3.4]옥사디이줌-5-일)-5-브로모피리단을 사용하여 실시에 1 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1} H \ NNR \ (DNSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.83 \ (s,1H) \ , \ 8.25 \ (d,1H) \ , \ 8.15 \ (d,1H) \ , \ 7.55 \ (d,2H) \ , \ 5.25$.1H) , 4.77 \((m,1H) \) , 4.13 \((t,1H) \) , 3.89 \((dd,1H) \) , 3.68 \((m,1H) \) , 3.59 \((m,1H) \) , 2.63 .3H)

(R) -3-(4-(2-(2-메딜테트라즌-5-일)피라딘-5-일)-3-품무오로페닐)-5-히드록시메 옥사준리딘-2-온(화합물 10) 48을 디메털포름아마이드 25㎡에 녹이고 실온에서 3-디시클로헥실카보디이미드 3.348과 BOC-글리신 2.368, 4-디메탈아미노피리딘 28을 가한 후 10시간동안 교반하였다. 상기 반응 혼합물에 끊을 가한 다음 에털아 테이트로 추출하고 추출된 유기층은 소금물로 세척한 후 탄수, 여과 및 감압 능축 다음 컬럼크로마토그래피로 정제하였다. 감압능축 후 얻은 잔유물질을 메틸렌큼로 이드 70㎡에 녹이고 트리플루오로아세트산 30㎡을 가한 후 실온에서 2시간동안 교 하였다. 감압 능축후 잔유물을 에탄올과 에틸에테르로 세척한 후 감압 건조하여 표 화합물 4.478(76%)을 얻었다.

 $^{1} \text{H NMR (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.92 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 8.19 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 8.17 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 7.77 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 7.69 \, , \\ \text{d.1H}) \, , \quad 7.49 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 5.00 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 4.46 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 4.47 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 4.24 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 3.92 \, \\ \text{d.1H}) \, , \quad 3.90 \, (\text{s.2H})$

상기 실시예 10에서 사용한 BOC-금리신 대신에 BOC-발린을 사용하여 상기 실시 10과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad 6 \quad B.92 \ (s.1H) \ . \quad 8.40 \ (s.3H) \ . \quad 8.21 \ (m.2H) \ . \quad 7.76 \ (t.1H) \ . \quad 7.65$ $d.1H) \ . \quad 7.48 \ (dd.1H) \ . \quad 5.05 \ (m.1H) \ . \quad 4.63 \ (dd.1H) \ . \quad 4.47 \ (s.3H) \ . \quad 4.43 \ (dd.1H) \ . \quad 4.28$ $.1H) \ . \quad 4.01 \ (d.1H) \ . \quad 3.83 \ (dd.1H) \ . \quad 2.14 \ (m.1H) \ . \quad 0.98 \ (d.3H) \ . \quad 0.95 \ (d.3H)$

(화합물 24)를 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 화합물을 었다.

(화합물 21)를 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 화합물을 었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad 8.31\ (s.3H)\ ,\ \ 7.97\ (d.2H)\ ,\ \ 7.64\ (m.4H)\ ,\ \ 7.45\ (dd.1H)\ .$ $01\ (m.1H)\ ,\ \ 4.47\ (m.2H)\ ,\ \ 4.25\ (t.1H)\ ,\ \ 3.94\ (dd.1H)\ ,\ \ 3.90\ (s.2H)$

<u> 실시예 14</u> :

)-3-(4-(2-(2-메틸-[1.3.4]옥사디아즙-5-일)피리딘-5-일)-3-픊투오로페닌)-5-리신옥시메틸 옥사준리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합률 27)
(화합률 16)를 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 화합률을 얻었다

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.96 \ (s,1H) \ , \ 8.31 \ (s,3H) \ , \ 8.22 \ (s,2H) \ , \ 7.76 \ (t,1H) \ , \ 7.66$ $d,1H) \ , \ 7.50 \ (dd,1H) \ , \ 5.04 \ (m,1H) \ , \ 4.50 \ (m,2H) \ , \ 4.25 \ (t,1H) \ , \ 3.94 \ (dd,1H) \ , \ 3.91$ $,2H) \ , \ 2.63 \ (s,3H)$

(화합물 32)를 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 화합물을 었다.

 $^{1}H\ \ \text{NMR}\ (\text{DMSO-d}_{6})\quad \delta\quad 8.25\ (\text{s}.3H)\ .\ 8.03\ (\text{d}.2H)\ .\ 7.68\ (\text{a}.5H)\ .\ 7.44\ (\text{dd}.1H)\ .$ $01\ (\text{m}.1H)\ .\ 4.48\ (\text{m}.2H)\ .\ 4.25\ (\text{m}.3H)\ .\ 3.92\ (\text{m}.3H)$

<u>선시에 16</u>: (B)-3-(4-(2-([1,2,3]트리아준-2-일)피리딘-5-일)-3-플투오로 님)-5-글리실옥시메틸 옥사준리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합물)

(화합물 29)를 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 화합물을 었다.

 $^{1}H \ \ NNR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.78 \ (s,1H) \ , \quad 8.23 \ (m,2H) \ , \quad 8.22 \ (s,3H) \ , \quad 8.20 \ (s,1H) \ , \quad 8.12$ $, 1H) \ , \quad 7.75 \ (t,1H) \ , \quad 7.67 \ (dd,1H) \ , \quad 7.48 \ (dd,1H) \ , \quad 5.01 \ (m,1H) \ , \quad 4.49 \ (m,2H) \ , \quad 4.24$ $, 1H) \ , \quad 3.92 \ (dd,1H) \ , \quad 3.89 \ (s,2H)$

1. 제 1단계

(\$)-3-(4-트리메틴스테닌-3-품두오로페닌)-2-옥소-5-옥사촌리단일메틴 아씨트아이드 1.8g을 1-메틴-2-피돌리돈 14mk에 녹이고 실온에서 2-(2-옥소-4-히드록시메틴 돌리딘-1-일)-5-브로모피리딘 1.03g, 리튬클로라이드 0.55g과 다클로로비스트리페 포스핀팔라디움(II) 0.15g을 각각 가한 후 2시간동안 110℃에서 교반하였다. 상기응 혼합물에 묻음 가한 다음 에털아세테이트로 추출하고 수출된 유기층은 소금문로 착한 후 달수, 여과 및 감압 능축한 다음 컬립크로마토그래피로 정제하여)-3-(4-(2-(2-옥소-4-히드록시메틴피돌리딘-1-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-2-소-5-옥사잡리단임메팀 아세트아마이드 410mg(21%)음 얻었다.

2. 제 2단계

상기 제 1단계에서 얻은 품질 50mg을 디메턴포름아마이드 2.3mk에 녹이고 실온서 1.3-디시클로헥실카보디이미드 35mg과 BOC-글리신 25mg, 4-디메털아미노피리딘 1mg을 가한 후 10시간동안 교반하였다. 상기 반응 혼합물에 물을 가한 다음 에덜아테이트로 추출하고 추출된 유기층은 소금물로 세척한 후 닫수, 여과 및 감압 농축다음 컨럽크로마토그래피로 경제하였다. 감압농축 후 얻은 잔유물질을 메틸렌클로이드 2mk에 녹이고 트리플루오로아세트산 1mg을 가한 후 실온에서 2시간동안 교반였다. 감압 농축후 잔유물을 에단을과 에털에테르로 세척한 후 감압 건조하여 표제 사합물 140mg을 얻었다.

<u> 실시예 18</u> :

)-3-(4-(2-(4-글리실옥시메턴-[1,2,3]트리아출-1-일)피리딘-5-일)-3-쯤두오로 님)-2-옥소-5-옥사졸리딘일떼털 아세트아마이드 트리즘두오로아세트산의 제조 *합문 2)

출발물질로 2-(2-옥소-4-히드특시메틸피롭리딘-1-일)-5-브로모피리딘 대신 (4-히드특시메틸-[1,2,3]트리아좉-1-일)-5-브로모피리딘을 첨가하는 것을 외하고, 상기 실시에 17과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}\text{H} \ \ \text{NMR} \ (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.96 \ (\text{s.1H}) \ , \ 8.89 \ (\text{s.1H}) \ , \ 8.22 \ (\text{m.6H}) \ , \ 7.74 \ (\text{t.1H}) \ , \ 7.68 \\ \\ \text{d.1H}) \ , \ 7.48 \ (\text{dd.1H}) \ , \ 5.42 \ (\text{s.2H}) \ , \ 4.78 \ (\text{m.1H}) \ , \ 4.19 \ (\text{t.1H}) \ , \ 3.91 \ (\text{s.2H}) \ , \ 3.79 \\ \\ \text{d.1H}) \ , \ 3.43 \ (\text{m.2H}) \ , \ 1.83 \ (\text{s.3H}) \\ \\$

<u> 선시에 19</u> : (S)-3-(4-(2-(5-글리실옥시메틸이소옥사즙-3-)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-옥사즐리딘일메틸 아세트아마이드 트 즐루오로아세트산의 제조 (화합물 3)

출발물질로 2-(2-옥소-4-히드톡시메립피를리딘-1-일)-5-브로모피리딘 대신-(5-히드록시메틴이소옥사준)-5-브로모피리딘을 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시 17과 동일한 방법으로 표계 화합품을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad \theta.89 \ (s.1H) \ , \ \theta.26 \ (s.3H) \ , \ \theta.12 \ (s.2H) \ , \ 7.72 \ (t.1H) \ , \ 7.64$ $d.1H) \ , \ 7.48 \ (dd.1H) \ , \ 7.21 \ (s.1H) \ , \ 5.49 \ (s.2H) \ , \ 4.77 \ (s.1H) \ , \ 4.17 \ (t.1H) \ , \ 3.98$ $.2H) \ , \ 3.79 \ (s.1H) \ , \ 3.43 \ (s.2H) \ , \ 1.83 \ (s.3H)$

출발물질로 2-(2-옥소-4-히드륵시메틸피를리딘-1-일)-5-브로모피리딘 대신 (2-옥소-3-히드륵시피를리딘-1-일)-5-브로모피리딘을 참가하는 것을 제외하고, 상실시에 17과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.60 \ (s,1H) \ , \ 8.33 \ (d,1H) \ , \ 8.28 \ (s,3H) \ , \ 8.25 \ (m,1H) \ , \ 8.05$ $.1H) \ , \quad 7.63 \ (m,2H) \ , \quad 7.42 \ (dd,1H) \ , \quad 5.78 \ (t,1H) \ , \quad 4.78 \ (m,1H) \ , \quad 4.16 \ (q,2H) \ , \quad 3.98$ $.2H) \ , \quad 3.95 \ (m,1H) \ , \quad 3.78 \ (m,1H) \ , \quad 3.43 \ (m,2H) \ , \quad 2.62 \ (m,1H) \ , \quad 2.12 \ (m,1H) \ , \quad 1.83 \ (s,3H)$

출발물질로 2-(2-옥소-4-히드목시메턴피를리단-1-일)-5-브로모피리던 대산 • (5-히드목시메턴-[1,2,4]옥사디이즐-3-일)-5-브로모피리딘을 참가하는 것을 제외하 . 상기 실시에 17과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO^{-}d_{6}) \quad \delta \quad 8.95 \ (s.1H) \ , \quad 8.32 \ (s.3H) \ , \quad 8.21 \ (m.3H) \ , \quad 7.75 \ (t.1H) \ , \quad 7.65$ $d.1H) \ , \quad 7.47 \ (d.1H) \quad 5.67 \ (s.1H) \ , \quad 4.78 \ (s.1H) \ , \quad 4.18 \ (t.1H) \ , \quad 4.05 \ (s.2H) \ , \quad 3.80$ $.1H) \ , \quad 3.43 \ (m.2H) \ , \quad 1.83 \ (s.3H)$

<u> 선시에 22</u> : (S)-3-(4-(2-(5-금리신옥시때딜-4,5-다히드로이소옥사급-3-일) 리딘-5-일)-3-플루오로패널)-2-옥소-5-옥사급리딘일때털 아세트아마이드 트리 무오로아세트산의 제조 (화합물 7)

출발물질로 2-(2-옥소-4-히드록시메턴피를리딘-1-일)-5-브로모피리딘 대신 (5-히드록시메틸-4,5-디히드로이소옥사査-1-일)-5-브로모피리딘을 첨가하는 것을 외하고, 상기 실시에 17과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NNR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.81 \ (s,1H) \ . \quad 8.27 \ (t,1H) \ . \quad 8.24 \ (s,3H) \ . \quad 8.05 \ (m,2H) \ . \quad 7.69$ $.2H) \ . \quad 7.44 \ (d,1H) \quad 5.04 \ (m,1H) \ . \quad 4.76 \ (m,1H) \ . \quad 4.41 \ (dd,1H) \ . \quad 4.32 \ (m,1H) \ . \quad 4.17$ $.1H) \ . \quad 3.86 \ (s,2H) \ . \quad 3.77 \ (m,1H) \ . \quad 3.60 \ (m,1H) \ . \quad 3.44 \ (m,2H) \ . \quad 1.83 \ (s,3H)$

출발뮪질로 2-(2-옥소-4-히드록시메립피급리딘-1-일)-5-브로모피리딘 대신 (4-히드록시메립 사이아즙-2-일)-브로모삔젠을 참가하는 것을 제외하고, 상기 실시 17과 동일한 방법으로 표제 화합품을 얻었다.

 $^{1}\text{H NMR (DMSO-d_6)} \quad \delta \quad 8.25 \, (\text{s}, 3\text{H}) \, , \, \, 8.00 \, (\text{d}, 2\text{H}) \, , \, \, 7.85 \, (\text{s}, 1\text{H}) \, , \, \, 7.69 \, (\text{m}, 4\text{H}) \, , \, \, 7.44 \\ \\ \text{d}, 1\text{H}) \, , \, \, 5.63 \, (\text{s}, 2\text{H}) \, , \, \, \, 4.76 \, (\text{m}, 1\text{H}) \, , \, \, \, 4.16 \, (\text{t}, 1\text{H}) \, , \, \, 3.93 \, (\text{s}, 2\text{H}) \, , \, \, 3.79 \, (\text{dd}, 1\text{H}) \, , \, \, 3.43 \\ \\ \text{.2H}) \, , \, \, 1.83 \, (\text{s}, 3\text{H}) \, \\ \end{cases}$

1. 제 1단계

(R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-히드목시메옥사줌리딘-2-온(화합물 10) 18을 메달렌글로라이드 14㎡에 녹이고 메탄술포닐콥라이드 0.46g, 트리에틸아민 0.75㎡를 실온에서 가하였다. 같은 온도에서 30분간반한 후, 반응액을 물과 소급물로 세척하고 유기층을 탈수, 여과 및 감압농축하여)-3-(4-(2-(2-메틸테트라줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-메탄술포닐옥시 틸 옥사좁리딘-2-온 1g(82x)을 얻었다.

2. 제 2단계

상기 제 1단계에서 얻은 뮵질을 디메틸포름아미드 15mt에 녹이고 1.2.4-트리아 300mg과 소듐하이드라이드(60%) 100mg을 실온에서 가한 후 2일동안 교반하였다. 응액에 에틸아세테이트를 가하고 유기층을 물과 소금물로 세척하였다. 유기층을 탈

, 여과 및 감압능축하고 잔유물을 컬럼 크로마토그래피로 경제하여 표제 화합물 ~ Ows (43%)을 얻었다.

 $^{1} H \ NMR \ (DMSO^{-}d_{6}) \quad \delta \quad 8.91 \ (s.1H) \ , \quad 8.57 \ (s.1H) \ , \quad 8.19 \ (m.2H) \ , \quad 7.74 \ (t.1H) \ , \quad 7.58$ $d.1H) \ , \quad 7.42 \ (dd.1H) \ , \quad 5.13 \ (m.1H) \ , \quad 4.64 \ (m.2H) \ , \quad 4.46 \ (s.3H) \ , \quad 4.28 \ (t.1H) \ , \quad 3.99$ d.1H)

실시에 25: (R)-3-(4-(2-(2-메턴테트라존-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페)-5-([1.2.3]트리아존-2-일)메턴 옥사준리딘-2-온(화합윤 8) 및
)-3-(4-(2-(2-메턴테트라존-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-([1.2.3]트 아존-1-일)메턴 옥사존리딘-2-온(화합윤 9)의 제조

1,2,4-트리아줌 대신 1,2,3-트리아줌을 첨가하는 것을 제외하고, 상기 실시예와 동일한 방법으로 반응하여 (화합문 8)과 (화합문 9)의 혼합물을 얻어. 컬럼크로 토그래피로 분리하였다.

(화합量 8) ¹H NNR (DMSO-d_B) 6 8.90 (s,1H), 8.19 (m,2H), 7.82 (s,2H), 7.71 .1H), 7.59 (dd,1H) 7.41 (dd,1H), 5.22 (m,1H), 4.86 (m,2H), 4.46 (s,3H), 4.30 .1H), 3.98 (dd,1H)

(卦智曼 9) ¹H NNR (DMSO-d_S) δ 8.90 (s,1H), 8.18 (m,3H), 7.75 (s,1H), 7.72 (.1H), 7.59 (dd,1H) 7.42 (dd,1H), 5.22 (m,1H), 4.86 (m,2H), 4.46 (s,3H), 4.30 (.1H), 3.98 (dd,1H)

<u> 실시에 26</u> :

) -3-(4-(2-(2-메틴-(1,3,4)옥사디아준-5-일)파라딘-5-일) -3-즐두오로페닌) -5-1,2,3]트리아줌-1-일)메틴 옥사즐라딘-2-온의 제조 (화합물 13)

충발물질로 (화합물 16)과 1.2.3-트리아즐을 참가하는 것을 제외하고. 상기 실 예 24와 동일한 방법으로 반응하여 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ \text{NWR} \ (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.92 \ (\text{s},1\text{H}) \ , \ 8.20 \ (\text{s},2\text{H}) \ , \ 8.17 \ (\text{s},1\text{H}) \ , \ 7.75 \ (\text{s},1\text{H}) \ , \ 7.73 \ , \\ \\ \text{.1H}) \ , \ 7.61 \ (\text{dd},1\text{H}) \quad 7.43 \ (\text{dd},1\text{H}) \ , \ 5.18 \ (\text{m},1\text{H}) \ , \ 4.85 \ (\text{m},2\text{H}) \ , \ 4.29 \ (\text{t},1\text{H}) \ , \ 3.96 \ d \ , \\ \\ \text{d} \ , 1\text{H}) \ , \ 2.62 \ (\text{s},3\text{H}) \ , \ \\ \end{array}$

선시에 27 : (R)-3-(4-(2-([1,2,4]트리아옵-1-일)피리딘-5-일)-3-즙투오로 님)-5-([1,2,3]트리아옵-1-일)메딜 옥사즐리딘-2-온의 제조 (화합중 14) 출발윤질로 (화합물 17)과 1,2,3-트리아좁을 첨가하는 것을 제외하고, 상기 실

술반점실로 (화합점 1기와 1.2.3-트리아암점 검기하는 것을 세워하고, 경기 실 예 24와 동일한 방법으로 반응하여 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1} H \ NNR \ (DMSO-d_{6}) \quad 6 \quad 9.40 \ (s.1H) \ , \ 8.70 \ (s.1H) \ , \ 8.32 \ (s.2H) \ , \ 8.25 \ (d.1H) \ , \ 8.17$ $.1H) \ , \ 7.96 \ (d.1H) \ , \ 7.75 \ (s.1H) \ , \ 7.71 \ (t.1H) \ , \ 7.60 \ (dd.1H) \ 7.42 \ (dd.1H) \ , \ 5.18$ $.1H) \ , \ 4.86 \ (s.2H) \ , \ 4.29 \ (t.1H) \ , \ 3.96 \ (dd.1H)$

<u>실시예 28</u>: (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페)-5-플무오로메틸 옥사즐리딘-2-온의 제조 (화합물 18)

(화합물 10) 100mm 을 메틴렌클로라이드 5mm에 녹이고 실온에서 디에틴아미노설 -트리플로라이드(DAST) 43mm과 트리에틴아민 0.078mm 로 가한 후 24시간증안 교반하다. 감압 능축후 컬럼크로마토그래피로 정제하여 표제화합물 75mm (75mm)를 얻었다.

 $^{1}\text{H NWR (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.91 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 8.19 \, (\text{w.2H}) \, , \quad 7.74 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 7.66 \, (\text{dd.1H}) \quad 7.49 \\ \\ \text{d.1H}) \, , \quad 5.06 \, (\text{w.1H}) \, , \quad 4.89 \, (\text{w.2H}) \, , \quad 4.46 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 4.23 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 3.95 \, (\text{dd.1H}) \, . \\ \end{array}$

(S)-3-(4-(2-(이미다즙-1-일)피라딘-5-일)-3-품투오로페닐)-2-옥소-5-옥사즙리 일메틸 아세트아마이드 2.5g을 에탄을 3.4mk와 피리딘 30.6mk에 녹이고 실온에서 드록실아민 2.36g을 가한 후 100'C에서 10시간 교반하였다. 반응액에 에틸아세테이 를 가한 후 유기층을 물과 소금물로 세척하였다. 유기층을 탈수, 여과 및 감압 능 하고 잔유물을 컬럼크로마토그래피로 정제하였다. 위 품질을 엽산이 포화 되어있는 네트라히드로퓨란용액에 녹이고 10분간 교반하였다. 생성된 고체를 여과하고 클로로 룸, 메틴을, 에테르를 사용하여 재결정하여 표제화합물을 1g 얻었다.

출발물질로 (S)-3-(4-트리메립스테닐-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-옥사콥리딘일메 이세트아마이드와 4-(4.5-디메틸옥사査-2-일)-브로모벤젠을 첨가하는 것을 제외하 . 상기 심시에 1과 동일한 방법으로 표제 확합물을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.24 \ (m,1H) \ , \ 7.96 \ (m,2H) \ , \ 7.62 \ (m,4H) \ , \ 7.45 \ (dd,1H) \ , \ 4.78$ $.1H) \ , \quad 4.16 \ (t,1H) \ , \quad 3.79 \ (dd,1H) \ , \quad 3.41 \ (m,2H) \ , \quad 2.32 \ (s,3H) \ , \quad 2.10 \ (s,3H) \ , \quad 1.83$.3H)

출발물질로 (S)-3-(4-트리메틸스테닐-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-옥사査리단일메 아세트아마이드와 4-(4,5-디메틸옥사査-2-일)-5-브로모피리단을 첨가하는 것을 제 하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표계 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.81 \ (s,1H) \ , \ 8.24 \ (t,1H) \ , \ 8.07 \ (m,2H) \ , \ 7.77 \ (t,1H) \ , \ 7.62$ $d,1H) \ , \ 7.45 \ (dd,1H) \ , \ 4.78 \ (m,1H) \ , \ 4.18 \ (t,1H) \ , \ 3.79 \ (dd,1H) \ , \ 3.42 \ (m,2H) \ , \ 2.35$ $,3H) \ , \ 2.12 \ (s,3H) \ , \ 1.84 \ (s,3H)$

출발물길로 (S)-3-(4-트리메턴스테널-3-끝투오로뙈널)-2-옥소-5-옥사촙리단일메 -이세트아마이드와 2-([1.2.3]트리아즐-2-일)-5-브로모피리딘을 첨가하는 것을 제 하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad 6 \quad 8.74 \ (s.1H) \ . \quad 8.24 \ (s.2H) \ . \quad 8.19 \ (s.2H) \ . \quad 8.11 \ (d.1H) \ . \quad 7.72$ $.1H) \ . \quad 7.64 \ (dd.1H) \ . \quad 7.45 \ (dd.1H) \ . \quad 4.79 \ (s.1H) \ . \quad 4.18 \ (t.1H) \ . \quad 3.79 \ (dd.1H) \ . \quad 3.43$ $.2H) \ . \quad 1.84 \ (s.3H)$

<u> 선시에 33</u> : (S)-3-(4-(4-(4(S)-히드록시메딜-4,5-디히드로옥사즙-2-일)페)-3-플무오로페님)-2-옥소-5-옥사즙리딘일메턴 아세트아마이드의 제조 (화합물 e)

출반물질로 (S)-3-(4-트리메턴스테널-3-플루오로패널)-2-옥소-5-옥사출리단일메 아새트아마이드와 4-(4(S)-히드룩시메털-4.5-디히드로옥사즐-2-일)-브로모벤젠을 가하는 것을 제외하고, 상기 실시예 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{S}) \quad \delta \quad 8.23 \ (t\ ,1H) \ , \quad 7.91 \ (d\ ,2H) \ , \quad 7.62 \ (m\ ,4H) \ , \quad 7.42 \ (dd\ ,1H) \ , \\ 82 \ (t\ ,1H) \ , \quad 4.78 \ (m\ ,1H) \ , \quad 4.41 \ (t\ ,1H) \ , \quad 4.28 \ (m\ ,2H) \ , \quad 4.16 \ (t\ ,1H) \ , \quad 3.79 \ (dd\ ,1H) \ , \quad 3.61 \ , \\ 1H) \ , \quad 3.48 \ (m\ ,1H) \ , \quad 3.43 \ (m\ ,2H) \ , \quad 1.84 \ (s\ ,3H)$

출발윤질로 (S)-3-(4-트리메틴스테널-3-품투오로페널)-2-옥소-5-옥사杏리딘일메 이세트아마이드와 4-(4-시아노메딜 사이아줌-2-일)-브로모벤젠을 첨가하는 것을 외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}\text{H NNR (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.25 \ (\text{t.1H}) \ . \quad 8.00 \ (\text{d.2H}) \ . \quad 7.67 \ (\text{s.4H}) \ . \quad 7.44 \ (\text{dd.1H}) \ . \quad 4.79 \\ .1\text{H}) \ . \quad 4.23 \ (\text{s.2H}) \ . \quad 4.14 \ (\text{t.1H}) \ . \quad 3.79 \ (\text{dd.1H}) \ . \quad 3.43 \ (\text{s.2H}) \ . \quad 1.83 \ (\text{s.3H})$

출반물질로 (R)-3-(4-트리메립스테널-3-플루오로페널)-5-[1,2,3]트리아줌-1-일 사즐리딘-2-온과 4-(4-히드록시메틸 사이아줌-2-일)-브로모벤젠읍 첨가하는 것을 외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad 6 \quad 8.16 \ (s.1H) \ , \ \ 8.00 \ (d.2H) \ , \ \ 7.75 \ (s.1H) \ , \ \ 7.64 \ (dd.2H) \ , \ \ 7.62$ $.1H) \ , \ \ 7.52 \ (dd.1H) \ , \ \ 7.48 \ (s.1H) \ , \ \ 7.36 \ (dd.1H) \ , \ \ 5.40 \ (t.1H) \ , \ \ 5.18 \ (s.1H) \ , \ \ 4.85$ $.2H) \ , \ \ 4.62 \ (d.2H) \ , \ \ 4.28 \ (t.1H) \ , \ \ 3.85 \ (dd.1H)$

<u>심시에 36</u>: (R)-3-(4-(4-(4-급리실옥시메틴 사이아줌-2-일)페닌)-3-품투오 페닌)-5-([1,2,3]트리아줌-1-일)메틴 옥사콥리딘-2-온 트리플루오로아세트산의 조 (화합문 37)

출발물질로 (R)-3-(4-(4-(4-히드록시메틸 이아즐-2-일)페닐)-3-플루오로페닐)-5-[1,2,3]트리아즐-1-일메틸 옥사즐리딘-2-온

첨가하는 것을 제외하고, 상기 실시에 10과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었

 $^{1} H \ \ NVR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.29 \ (s,3H) \ . \quad 8.17 \ (s,1H) \ . \quad 8.00 \ (d,2H) \ . \quad 7.85 \ (s,1H) \ . \quad 7.75$ $.1H) \ . \quad 7.69 \ (dd,2H) \ . \quad 7.67 \ (t,1H) \ . \quad 7.55 \ (dd,1H) \ . \quad 7.43 \ (dd,1H) \ . \quad 5.36 \ (s,2H) \ . \quad 5.19$ $.1H) \ . \quad 4.86 \ (d,2H) \ . \quad 4.28 \ (t,1H) \ . \quad 4.28 \ (t,1H)$

상기 실시에 24의 제 2단계에서 합성된 (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라즐-5-일)피리-5-일)-3-끝투오로페닐)-5-메탄술포널옥시메틸 옥사즐리딘-2-온 400mg을 메탄을 10에 녹이고 소듐메륵사이드 90mg을 실온에서 가하였다. 하루동안 실온에서 교반한 에털아세테이트를 가한 후 유기층을 몰과 소금물로 세척하였다. 유기층을 탈수,과 및 감압능축하여 얻은 잔유물을 컬럼크로마토그래피로 정제하여 표제 화합물 0mg (58%)을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (CDC1_{3}) \quad \delta \quad 8.90 \ (s.1H) \ , \quad 8.29 \ (d.1H) \ , \quad 8.04 \ (d.1H) \ , \quad 7.61 \ (dd.1H) \ , \quad 7.58$ $.1H) \ , \quad 7.38 \ (dd.1H) \ , \quad 4.80 \ (s.1H) \ , \quad 4.45 \ (s.3H) \ , \quad 4.08 \ (t.1H) \ , \quad 3.96 \ (dd.1H) \ , \quad 3.67$ $.2H) \ , \quad 3.43 \ (s.3H)$

실시에 38: (R)-3-(4-(2-(2-메달테트라춤-5-일)피리딘-5-일)-3-출투오로페)-5-(N.N-디메틸아미노메틸)옥사참리딘-2-온의 제조 (화합물 40)

상기 실시에 24의 제 2단제에서 합성된 (R)-3-(4-(2-(2-메틴테트라杏-5-일)피리·
-5-일)-3-쯤투오로째닐)-5-메탄슘포닐옥시메탄 옥사杏리딘-2-온 100mm용 디메탄포 아미드 5mm에 녹이고 디메털아민 하이드로클로라이드 30mms을 실온에서 가하였다. 안에서 30시간동안 교반한 후 에틴아세테이트를 가한 후 유기송을 물과 소금물로 식하였다. 유기송을 탈수, 여과 감압농축하여 얻은 잔유물을 컬럼크로마토그래피로 제하여 표제 화합물 70mms (76%)을 얻었다.

상기 실시에 24의 제 1단계에서 합성된 (R)-3-(4-(2-(2-메탈테트라출-5-일)피리-5-일)-3-플루오로페닐)-5-메탄슐포닐옥시메틸 옥사査리딘-2-온 200㎜을 디메틸포아미드 7㎜에 녹이고 메틸아민 하이드로클로라이드 100㎜과 포타슘카보네이트 240을 실온에서 가하였다. 80℃에서 30시간동안 교반한 후 에틸아세테이트를 가한 후기층을 끊과 소금물로 세척하였다. 유기층을 탈수, 여과 및 감압농축하여 얻은 간 물을 컨텀크로마토그래피로 경제하여 표계 화합물 80㎜ (45%)을 얻었다.

상기 실시예 10에서 사용한 BOC-글리신 대신에 BOC-L-알리닌을 사용하여 상기 시예 10과 동일한 방법으로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.91 \ (s,1H) \ , \ 8.42 \ (s,3H) \ , \ 8.20 \ (m,2H) \ , \ 7.75 \ (t,1H) \ , \ 7.67$ $d_{1}H) \ , \quad 7.48 \ (dd_{1}H) \ , \quad 5.05 \ (m,1H) \ , \quad 4.61 \ (dd_{1}H) \ , \quad 4.46 \ (s,3H) \ , \quad 4.41 \ (dd_{1}H) \ , \quad 4.26$ $.1H) \ , \quad 4.18 \ (m,1H) \ , \quad 3.96 \ (dd_{1}H) \ , \quad 1.36 \ (d,3H)$

상기 실시에 11에서 합성된 (화합물 20) 500mg을 물에 녹인 후 탄산수소나트륨 용액을 가해 pH를 5로 맞추었다. 수층을 에틸아세테이트로 추출한 후 유기층에 염 이 포화되어있는 에테르 용액을 천천히 가하였다. 생성된 고체를 여과하고 감압건 하여 표제 화합물 200mg (46%)을 얻었다.

 $^{1} \text{H. NMR. (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad \theta.92 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 8.54 \, (\text{bs.3H}) \, , \quad \theta.20 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 7.76 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 7.65 \, \\ \text{d.1H}) \, , \quad 7.49 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 5.04 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 4.58 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 4.46 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 4.41 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 4.26 \, \\ \text{.1H}) \, , \quad 3.95 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 2.17 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 0.97 \, (\text{d.3H}) \, , \quad 0.94 \, (\text{d.3H}) \, \\ \end{aligned}$

<u>산시에 42</u>: (R)-3-(4-(2-(2-때턴테트라준-5-일)피리단-5-일)-3-증투오로페)-5-(L-알라닐옥시)때단 옥사준리단-2-온 하이드로클로라이드 (화합문 44) (화합물 42)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합문을 었다.

 $^{1} \text{H NMR (DMSO-d_{6})} \quad \delta \quad 8.92 \, (\text{s.1H}) \, , \quad 8.52 \, (\text{bs.3H}) \, , \quad 8.20 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 7.75 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 7.66 \, \\$ $\text{d.1H}) \, , \quad 7.49 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 5.05 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 4.60 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 4.46 \, (\text{s.3H}) \, , \quad 4.41 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 4.26 \, \\$ $\text{.1H}) \, , \quad 4.18 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 4.00 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 1.37 \, (\text{d.3H})$

 $^{1} \text{H NMR (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.91 \, (\text{s,1H}) \, , \, 8.48 \, (\text{bs,3H}) \, , \, 8.18 \, (\text{m,2H}) \, , \, 7.75 \, (\text{t,1H}) \, , \\ 65 \, (\text{dd,1H}) \, , \, 7.49 \, (\text{dd,1H}) \, , \, 5.03 \, (\text{m,1H}) \, , \, 4.48 \, (\text{m,2H}) \, , \, \, 4.46 \, (\text{s,3H}) \, , \, \, 4.24 \, (\text{t,1H}) \, , \\ 99 \, (\text{dd,1H}) \, , \, 3.86 \, (\text{m,2H}) \, , \, 3.86 \,$

88-53

٠,

선시에 44 : (S)-3-(4-(4-(4-히드목시메틴사이아좝-2-일)페닌)-3-플무오로 -닌)-2-옥소-5-옥사즐리단일때턴 아세트아마이드의 제조 (화합물 28)

출발물질로 (S)-3-(4-트리메팅스테닐-3-플루오로페닐)-2-옥소-5-옥사출리단일메 아세트아마이드와 4-(4-히드록시메틴사이아줌-2-일)-브로모벤젠을 첨가하는 것을 외하고, 상기 실시에 1과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.24 \ (t,1H) \ , \quad 7.98 \ (d,2H) \ , \quad 7.65 \ (m,2H) \ , \quad 7.59 \ (m,2H) \ , \quad 7.43 \ , \quad 7.41 \ (dd,1H) \ , \quad 5.40 \ (t,1H) \ , \quad 4.79 \ (m,1H) \ , \quad 4.63 \ (d,2H) \ , \quad 4.16 \ (t,1H) \ , \quad 3.79 \ d,1H) \ , \quad 3.43 \ (m,2H) \ , \quad 1.84 \ (s,3H)$

실시에 45: (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라줌-5-일)피리딘-5-일)-3-품두오로페)-5-(L-프룹리널목시)메틴 옥사즐리딘-2-온 트리즘두오로아세트산 (화합물 46) 상기 실시에 10에서 사용한 BOC-글리신 대신에 BOC-L-프롭린을 사용하여 상기 시에 10과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1}\text{H NMR (DMSO-d_{6})} \quad \delta \quad 9.25 \, (\text{bs.2H}) \, , \; \theta.91 \, (\text{s.1H}) \, , \; \theta.20 \, (\text{m.2H}) \, , \; 7.76 \, (\text{t.1H}) \, , \\ 65 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 7.48 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 5.05 \, (\text{m.1H}) \, , \; 4.57 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 4.45 \, (\text{s.3H}) \, , \; 4.41 \, (\text{dd.1H}) \, , \\ 26 \, (\text{t.1H}) \, , \; 3.96 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 3.23 \, (\text{s.2H}) \, , \; 2.21 \, (\text{m.1H}) \, , \; 1.92 \, (\text{m.3H}) \, . \\ \end{cases}$

실시에 46: (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페)-5-(L-프롤라닐옥시)메틸 옥사출라딘-2-온 하이드로클로라이드 (화합문 47)

(화합물 46)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 -었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad 9.11\ (b_{9.}2H)\ ,\ 8.91\ (a_{.}1H)\ ,\ 8.20\ (a_{.}2H)\ ,\ 7.76\ (t_{.}1H)\ ,$ $65\ (dd_{.}1H)\ ,\ 7.49\ (dd_{.}1H)\ ,\ 5.05\ (a_{.}1H)\ ,\ 4.55\ (dd_{.}1H)\ ,\ 4.46\ (a_{.}3H)\ ,\ 4.41\ (dd_{.}1H)\ ,$ $25\ (t_{.}1H)\ ,\ 4.01\ (dd_{.}1H)\ ,\ 3.36\ (a_{.}2H)\ ,\ 2.07\ (a_{.}1H)\ ,\ 1.89\ (a_{.}3H)$

<u>실시예 47</u> :

)-3-(4-(2-(2-메턴-[1,3,4]옥사디아잗-5-인)피리딘-5-일)-3-꿈투오로페닐)-5-리실옥시메딜 옥사준리딘-2-온 하이드로클로라이드 (화합문 48)

(화합물 27)을 사용하여 상기 실시예 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다

 $^{1}H\ NMR\ (DMSO^{-}d_{6})\quad \delta\quad 8.92\ (s,1H)\ ,\ 8.48\ (s,3H)\ ,\ 8.21\ (s,2H)\ ,\ 7.76\ (t,1H)\ ,\ 7.66$ $d,1H)\ ,\ 7.48\ (dd,1H)\ ,\ 5.04\ (m,1H)\ ,\ 4.47\ (m,2H)\ ,\ 4.23\ (t,1H)\ ,\ 3.94\ (a,1H)\ ,\ 3.84$ $.2H)\ ,\ 2.62\ (s,3H)$

실시에 48: (R)-3-(4-(2-(2-메틸테트라즌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페)-5-(β-알라닐옥시)메딜 옥사즌리딘-2-온 트리플투오로아세트산 (화합중 49) 상기 실시에 10에서 사용한 BOC-글리신 대신에 BOC-β-알라닌을 사용하여 상기시에 10과 동일한 방법으로 표제 화합물을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (DMSO-d_6) \quad \delta \quad 8.91 \ (s,1H) \ , \ 8.20 \ (m,2H) \ , \ 7.75 \ (t,1H) \ , \ 7.73 \ (bs,3H) \ , \\ 68 \ (dd,1H) \ , \ 7.48 \ (dd,1H) \ , \ 5.02 \ (m,1H) \ , \ 4.46 \ (s,3H) \ , \ 4.36 \ (m,2H) \ , \ 4.26 \ (t,1H) \ , \\ 93 \ (dd,1H) \ , \ 3.02 \ (m,2H) \ , \ 2.70 \ (t,2H)$

선시에 49: (R)-3-(4-(2-(2-때단테트라杏-5-일)피리딘-5-일)-3-플두오로페)-5-(β-알리널옥시)때달 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드 (화합문 50) (화합물 49)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 었다.

 $^{1}\text{H} \ \ \text{NMR} \ (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.91 \ (\text{s.1H}) \ , \quad 8.22 \ (\text{m.2H}) \ , \quad 8.11 \ (\text{bs.3H}) \ , \quad 7.76 \ (\text{t.1H}) \ , \quad 7.65 \\ \\ \text{d.1H}) \ , \quad 7.48 \ (\text{dd.1H}) \ , \quad 5.02 \ (\text{m.1H}) \ , \quad 4.46 \ (\text{s.3H}) \ , \quad 4.36 \ (\text{a.2H}) \ , \quad 4.23 \ (\text{t.1H}) \ , \quad 3.95 \\ \\ \text{.1H}) \ , \quad 3.00 \ (\text{m.2H}) \ , \quad 2.74 \ (\text{t.2H}) \\ \\ \end{array}$

실시에 50 :

) -3-(4-(2-(2-메틴-[1,3,4)옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5--알라닐옥시)메릴 옥사준리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합물 51) (화합물 16)과 BOC-L-알라닌을 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 합문을 얻었다.

 $^{1} \text{H NMR (DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.93 \, (\text{s.1H}) \, , \; 8.39 \, (\text{bs.3H}) \, , \; 8.21 \, (\text{s.2H}) \, , \; 7.76 \, (\text{t.1H}) \, , \; 7.68 \\ \text{d.1H}) \, , \; 7.49 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 5.04 \, (\text{m.1H}) \, , \; 4.61 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 4.40 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 4.28 \, (\text{t.1H}) \, , \; 4.18 \\ \text{d.1H}) \, , \; 3.95 \, (\text{dd.1H}) \, , \; 2.62 \, (\text{s.3H}) \, , \; 1.36 \, (\text{d.3H}) \\ \end{cases}$

실시에 51 :

) -3-(4-(2-(2-때단-[1.3.4]옥사다이콥-5-인)피리딘-5-인) -3-플투오로페닐) -5--알라닐옥시)때단 옥사콥리딘-2-온 하이드로클로라이드 (화합문 52) (화합문 51)옵 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다

 $^{1} \text{H NMR (DMSO-} d_{6}) \quad \delta \quad 8.93 \, (\text{s.}1\text{H}) \; , \; 8.61 \, (\text{bs.}3\text{H}) \; , \; 8.21 \, (\text{s.}2\text{H}) \; , \; 7.76 \, (\text{t.}1\text{H}) \; , \\ 65 \, (\text{dd.}1\text{H}) \; , \; 7.49 \, (\text{dd.}1\text{H}) \; , \; 5.05 \, (\text{m.}1\text{H}) \; , \; 4.58 \, (\text{dd.}1\text{H}) \; , \; 4.39 \, (\text{dd.}1\text{H}) \; , \; 4.25 \, (\text{t.}1\text{H}) \; , \\ 12 \, (\text{m.}1\text{H}) \; , \; 4.00 \, (\text{dd.}1\text{H}) \; , \; 2.62 \, (\text{s.}3\text{H}) \; , \; 1.36 \, (\text{d.}3\text{H}) \; , \\ \end{cases}$

<u>실시예 52</u> :

)-3-(4-(2-(2-예턴-[1,3,4]옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-픝두오로페넌)-5--발런옥시) 예턴 옥사준리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합물 53) (화합물 16)과 BOC-L-발린을 사용하여 상기 실시예 10과 같은 방법으로 표제 화물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.93 \ (s.1H) \ . \ 8.40 \ (bs.3H) \ . \ 8.21 \ (s.2H) \ . \ 7.75 \ (t.1H) \ .$ $68 \ (dd.1H) \ . \quad 7.48 \ (dd.1H) \ . \quad 5.04 \ (m.1H) \ . \quad 4.62 \ (dd.1H) \ . \quad 4.40 \ (dd.1H) \ . \quad 4.26 \ (t.1H) \ .$ $99 \ (d.1H) \ . \quad 3.92 \ (dd.1H) \ . \quad 2.62 \ (s.3H) \ . \quad 2.12 \ (m.1H) \ . \quad 0.97 \ (d.3H) \ . \quad 0.94 \ (d.3H)$

<u> 실시예 53</u> :

) -3-(4-(2-(2-때턴-[1.3.4]옥사디아준-5-인)피리딘-5-인) -3-쯭투오로패넌) -5-반턴옥시)때턴 옥사준리딘-2-온 하이드로클로라이드의 제조 (화합문 54) (화합물 53)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다

 $^{1}H \ \ \text{NMR} \ (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \ \ \, 6 \ \ 8.93 \ (s,1H) \ , \ \ 8.60 \ (bs,3H) \ , \ \ 8.21 \ (s,2H) \ , \ \ 7.75 \ (t,1H) \ , \\ 67 \ (dd,1H) \ , \quad \ \, 7.49 \ (dd,1H) \ , \quad 5.04 \ (s,1H) \ , \quad 4.58 \ (dd,1H) \ , \quad 4.42 \ (dd,1H) \ , \quad 4.26 \ (t,1H) \ , \\ 92 \ (s,3H) \ , \quad 2.12 \ (s,1H) \ , \quad 0.97 \ (d,3H) \ , \quad 0.94 \ (d,3H) \ . \\ \label{eq:matrix}$

<u> 신시예 54</u> :

)-3-(4-(2-(2-메딜-[1,3,4]옥사디아줌-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5--프듭리닐옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합물 ,

(화합물 16)과 BOC-L-프롤린을 사용하여 상기 실시예 10과 같은 방법으로 표제합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 9.20 \ (bs.2H) \ , \quad 8.93 \ (s.1H) \ , \quad 8.21 \ (s.2H) \ , \quad 7.77 \ (t.1H) \ , \\ 66 \ (dd.1H) \ , \quad 7.50 \ (dd.1H) \ , \quad 5.04 \ (m.1H) \ , \quad 4.59 \ (dd.1H) \ , \quad 4.43 \ (m.2H) \ , \quad 4.26 \ (t.1H) \ , \\ 96 \ (dd.1H) \ , \quad 3.21 \ (m.2H) \ , \quad 2.62 \ (s.3H) \ , \quad 2.21 \ (m.1H) \ , \quad 1.95 \ (m.1H) \ , \quad 1.89 \ (s.2H) \ . \\ \end{cases}$

) -3-(4-(2-(2-때단-[1.3.4]옥사디아준-5-인)피리딘-5-인) -3-끝두오로패넌) -5--프్리닌옥시) 때단 옥사준리딘-2-온 하이드로클로라이드의 제조 (화합물 56) (화합물 55)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다

 $\label{eq:continuous} 1H NMR (DMSO-d_{6}) $ 6 $ 9.18 (bs.2H) , $ 8.93 (a.1H) , $ 8.21 (a.2H) , $ 7.76 (t.1H) , $ 65 (dd.1H) , $ 7.49 (dd.1H) , $ 5.05 (a.1H) , $ 4.57 (dd.1H) , $ 4.43 (a.2H) , $ 4.26 (t.1H) , $ 00 (dd.1H) , $ 3.21 (a.2H) , $ 2.62 (a.3H) , $ 2.21 (a.1H) , $ 1.95 (a.1H) , $ 1.89 (a.2H) $. $ 1.89$

<u>실시에 56</u> :

) -3-(4-(2-(2-메달-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리단-5-일)-3-플루오로페닐)-5-3-알라닐옥시)메달 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합물 57) (화합물 16)과 BOC-β-알라닌을 사용하여 상기 실시에 10과 같은 방법으로 표제 합물을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.92 \ (s.1H) \ , \quad 8.21 \ (s.2H) \ , \quad 7.88 \ (bs.3H) \ , \quad 7.76 \ (t.1H) \ , \\ 68 \ (dd.1H) \ , \quad 7.49 \ (dd.1H) \ , \quad 5.02 \ (m.1H) \ , \quad 4.36 \ (m.2H) \ , \quad 4.25 \ (t.1H) \ , \quad 3.94 \ (dd.1H) \ , \\ 03 \ (m.2H) \ , \quad 2.70 \ (t.2H) \ , \quad 2.62 \ (s.3H) \ . \\ \end{cases}$

<u> 쉬시예 57</u> :

) -3-(4-(2-(2-呵턴-[1,3,4)옥사다아촌-5-일)피리딘-5-일) -3-끝투오로페넌) -5-3-안라넌옥시) 때턴 옥사촌리딘-2-온 하이드로콜로라이드의 재조 (화합품 58) (화합물 57)을 사용하여 상기 실시에 41과 같은 방법으로 표제 화합물을 얻었다

 $^{1}\text{H NMR (DMSO-$d_{6}$)} \quad \delta \quad 8.92 \, (\text{s.1H}) \, , \ 8.21 \, (\text{s.2H}) \, , \ 8.08 \, (\text{bs.3H}) \, , \ 7.76 \, (\text{t.1H}) \, , \\ 68 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 7.49 \, (\text{dd.1H}) \, , \quad 5.02 \, (\text{m.1H}) \, , \quad 4.36 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 4.25 \, (\text{t.1H}) \, , \quad 3.96 \, (\text{dd.1H}) \, , \\ 00 \, (\text{m.2H}) \, , \quad 2.71 \, (\text{t.2H}) \, , \quad 2.62 \, (\text{s.3H}) \, . \\ \end{cases}$

1. 제 1단계

화합물 10(18)을 10째의 혼합용때(테트라히드로퓨란:메틴렌클로라이드=1:1)에 이고 테트라출 (0.6g)과 디-테트라부틸 디아이소프로필포스포아미다이트(2.3g)을 가고 실온에서 15시간 교반하였다. 반응 용액을 -78℃까지 냉각시킨 후 메타클로로퍼조익산(0.7g)을 가하고 2시간동안 교반하면서 서서히 실온으로 반응온도를 올렸다. 응액에 에틸아세테이트를 가하고 소듐바이설파이트, 소듐바이카보네이트, 소금물로누기층을 세척한 후 탈수, 여과, 감압농축한 후 컬럼크로마토그래피로 정제하여

)-[3-(4-(2-(2-메립테트라줌-5-일)피리단-5-일)-3-품투오로페닐)-2-옥소-5-옥사준 • 단일]메립 포스포릭산 디테트라부팅에스터 (0.71g. 71s)를 얻었다.

 $^{1} \text{H. NMR (DMSO-d_{6})} \quad 5 \quad 8.90 \, (\text{s.1H}) \, . \quad 8.18 \, (\text{m.2H}) \, . \quad 7.74 \, (\text{t.1H}) \, . \quad 7.68 \, \, (\text{dd.1H}) \, .$ $49 \, (\text{dd.1H}) \, . \quad 4.98 \, (\text{m.1H}) \, . \quad 4.46 \, (\text{s.3H}) \, . \quad 4.23 \, (\text{t.1H}) \, . \quad 4.18 \, (\text{m.1H}) \, . \quad 4.09 \, (\text{m.1H}) \, . \quad 3.89 \, (\text{dd.1H}) \, . \quad 1.39 \, (\text{s.9H}) \, .$

위에서 얻은 결정을 메탄올과 클로로포름 혼합용때에 녹이고 소듐메루사이드 4mm (0.5mm 메탄올용액)를 실온에서 가한 후 10시간 등안 교반하였다. 반응액을 능축후 에탈에테르를 사용하여 잔유물을 결정화하고 여과하여 표제 화합물(화합물 59) 0mm을 얻었다.

 $^{1} \text{H NMR (D}_{2}\text{O}) \quad \delta \quad 8.27 \, (\text{s}, 1\text{H}) \, , \, 7.56 \, (\text{dd}, 2\text{H}) \, , \, 7.06 \, (\text{m}, 2\text{H}) \, , \, 6.90 \, (\text{m}, 1\text{H}) \, , \, 4.79 \, .1\text{H}) \, , \, 4.63 \, (\text{s}, 3\text{H}) \, , \, 3.90 \, (\text{m}, 4\text{H})$

2. 제 2단계

상기 제 1단계에서 얻은 화합물(0.7g)을 30mt의 메틴렌클로라이드에 녹이고 트플루오로아세트산 15mt를 가한 후 1시간동안 실온에서 교반하였다. 반응액을 감압축하고 잔유물을 에탄올과 에틸에테르를 사용하여 결정화하여 모노
(R)-[3-(4-(2-(2-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-2-옥소-5-옥사리딘일]메틸] 포스페이트 (화합물 72) 400mg을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.92 \ (a,1H) \ , \quad 8.20 \ (m,2H) \ , \quad 7.74 \ (t,1H) \ , \quad 7.66 \ (dd,1H) \ , \\ 500 \ (dd,1H) \ , \quad 4.95 \ \ (m,1H) \ , \quad 4.46 \ (a,3H) \ , \quad 4.21 \ (t,1H) \ , \quad 4.05 \ (m,2H) \ , \quad 3.91 \ (dd,1H) \ , \\ \hline$

<u> 신시에 59</u> :

)-[3-(4-(2-(2-때턴-[1.3.4]옥사디아촌-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-2 숙소-5-옥사査리딘일]때턴 디소듐포스페이트의 제조 (화합문 60) (화합문 16)옵 사용하여 상기 실시에 58과 같은 방법으로 표제 화합문을 얻었다

 ^{1}H NMR (D20) $\,\,6\,\,$ 8.33 (s.1H) , 7.65 (dd.2H) , 7.17 (m.2H) , 6.90 (m.1H) , 4.79

.1H) . 4.63(s.3H) , 3.94(t.1H) , 3.78(m.3H)

2-(1-메틴테트라즐-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시예 1)과 같은 방법으 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad 8.98\ (s.1H)\ ,\quad 8.30\ (m.2H)\ ,\quad 7.75\ (m.2H)\ ,\quad 7.53\ (dd.1H)\ ,$ $25\ (t.1H)\ ,\quad 4.76\ (m.1H)\ ,\quad 4.44\ (s.3H)\ ,\quad 4.14\ (t.1H)\ ,\quad 3.89\ (dd.1H)\ ,\quad 3.69\ (m.1H)\ ,\quad 3.58$.1H)

선시에 61 : (8)-3-(4-(2-(1-메탄테트리즌-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페
•
)-5-글리신옥시메틴 옥사준리딘-2-온 트리플투오로아세트산의 제조 (화합문

2-(1-메틸테트라촙-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시예 10)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.95 \ (s,1H) \ , \quad 8.20 \ (s,3H) \ , \quad 8.19 \ (m,2H) \ , \quad 7.80 \ (t,1H) \ , \quad 7.69 \\ d\ ,1H) \ , \quad 7.49 \ (dd\ ,1H) \ , \quad 5.00 \ (m,1H) \ , \quad 4.46 \ (m,2H) \ , \quad 4.45 \ (s,3H) \ , \quad 4.24 \ (t,1H) \ , \quad 3.92 \\ d\ ,1H) \ , \quad 3.90 \ (s,2H)$

실시예 62: (8)-3-(4-(2-(1-메틴데트라촌-5-인)피리딘-5-인)-3-품두오로페)-5-글리실옥시메틴 옥사준리딘-2-온 하이드로클로라이드 (화합물 63) 2-(1-메틸테트라출-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시예 43)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.95 \ (s,1H) \ , \quad 8.50 \ (bs,3H) \ , \quad 8.21 \ (m,2H) \ , \quad 7.80 \ (t,1H) \ , \\ 65 \ (dd,1H) \ , \quad 7.49 \ (dd,1H) \ , \quad 5.03 \ (m,1H) \ , \quad 4.48 \ (m,2H) \ , \quad 4.43 \ (s,3H) \ , \quad 4.24 \ (t,1H) \ , \\ 99 \ (dd,1H) \ , \quad 3.86 \ (m,2H) \ . \\ \end{cases}$

2-(1-메틴테트라홉-5-일)-5-브로모피리단을 사용하여 (실시예 40)과 같은 방법 * 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ NNR \ (DMSO-d_{G}) \quad \delta \quad 8.95 \ (s,1H) \ . \ 8.43 \ (s,3H) \ . \ 8.25 \ (m,2H) \ . \ 7.77 \ (t,1H) \ . \ 7.68$ $d,1H) \ . \quad 7.48 \ (dd,1H) \ . \quad 5.05 \ (m,1H) \ . \quad 4.63 \ (dd,1H) \ . \quad 4.44 \ (s,3H) \ . \quad 4.42 \ (dd,1H) \ . \quad 4.24$ $.1H) \ . \quad 4.18 \ (m,1H) \ . \quad 3.98 \ (dd,1H) \ . \quad 1.36 \ (d,3H)$

2-(1-메틸테트라졸-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시에 42)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H\ \ NMR\ (DMSO-d_{6})\quad \delta\quad \theta.95\ (s.1H)\ ,\ 8.53\ (bs.3H)\ ,\ 8.24\ (m.2H)\ ,\ 7.77\ (t.1H)\ .$ $67\ (dd.1H)\ ,\ 7.49\ (dd.1H)\ ,\ 5.05\ (m.1H)\ ,\ 4.60\ (dd.1H)\ ,\ 4.43\ (s.3H)\ ,\ 4.42\ (dd.1H)\ ,$ $26\ (t.1H)\ ,\ 4.20\ (m.1H)\ ,\ 4.00\ (dd.1H)\ ,\ 1.37\ (d.3H)$

2-(1-메틸테트라즐-5-일)-5-브로모피리딘읍 사용하여 (실시예 11)과 같은 방법로 표제화합물을 얻었다.

<u>선시에 66</u>: (B)-3-(4-(2-(1-메틴테트라杏-5-일)피리딘-5-일)-3-쯭투오로페)-5-(L-반턴옥시)메틴 옥사잗리딘-2-온 하이드로클로라이드의 제조 (화합문 、

2-(1-메틸테트라잗-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시에 41)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO^{-}d_{6}) \quad \delta \quad 8.94 \ (s,1H) \ , \quad 8.57 \ (bs,3H) \ , \quad 8.22 \ (m,2H) \ , \quad 7.79 \ (t,1H) \ , \\ 67 \ (dd,1H) \ , \quad 7.49 \ (dd,1H) \ , \quad 5.04 \ (m,1H) \ , \quad 4.59 \ (dd,1H) \ , \quad 4.43 \ (s,3H) \ , \quad 4.41 \ (dd,1H) \ , \\ 27 \ (t,1H) \ , \quad 3.99 \ (m,2H) \ , \quad 2.17 \ (m,1H) \ , \quad 0.97 \ (d,3H) \ , \quad 0.94 \ (d,3H) \ , \\ \end{cases}$

실시에 67 : (8)-3-(4-(2-(1-메틸테트라줌-5-일)피리딘-5-일)-3-쯭두오로페)-5-(β-알라널옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산 (화합률 68)
2-(1-메틸테트라줌-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시에 48)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1}H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.94 \ (s,1H) \ , \quad 8.24 \ (m,2H) \ , \quad 7.77 \ (t,1H) \ , \quad 7.73 \ (bs,3H) \ , \\ 70 \ (dd,1H) \ , \quad 7.49 \ (dd,1H) \ , \quad 5.02 \ (m,1H) \ , \quad 4.44 \ (s,3H) \ , \quad 4.36 \ (m,2H) \ , \quad 4.27 \ (t,1H) \ , \\ 93 \ (dd,1H) \ , \quad 3.05 \ (m,2H) \ , \quad 2.70 \ (t,2H) \ . \\ \end{cases}$

선시에 68: (R)-3-(4-(2-(1-때단테트라줌-5-인)피리딘-5-인)-3-준두오로페)-5-(β-알라닐옥시)때턴 옥사잡리딘-2-은 하이드로클로라이드 (화합문 69) 2-(1-메턴테트라줌-5-일)-5-브로모피리딘을 사용하여 (실시에 49)과 같은 방법 로 표제화합물을 얻었다.

 $^{1} H \ \ NMR \ (DMSO-d_{6}) \quad \delta \quad 8.96 \ (s,1H) \ , \ 8.25 \ (m,2H) \ , \ 8.13 \ (bs,3H) \ , \ 7.79 \ (t,1H) \ , \\ 66 \ (dd,1H) \ , \ 7.48 \ (dd,1H) \ , \ 5.02 \ (m,1H) \ , \ 4.43 \ (s,3H) \ , \ 4.36 \ (m,2H) \ , \ 4.25 \ (t,1H) \ , \\ 97 \ (m,1H) \ , \ 3.01 \ (m,2H) \ , \ 2.74 \ (t,2H)$

1. 제 1단계

화합물 61을 사용하여 (실시예 58)과 같은 방법으로 (R)-[3-(4-(2-(1-메틸테트 존-5-일)피리딘-5-일)-3-품루오로페닐)-2-옥소-5-옥사존리딘일]메틸 포스포틱산 디트라부틸에스터를 얻었다.

 $^{1} H \ NMR \ (DMSO-d_{S}) \quad \delta \quad 8.94 \ (s.1H) \ , \quad 8.20 \ (m.2H) \ , \quad 7.78 \ (t.1H) \ , \quad 7.68 \ \ (dd.1H) \ , \\ 4.98 \ (m.1H) \ , \quad 4.44 \ (s.3H) \ , \quad 4.21 \ (t.1H) \ , \quad 4.18 \ (m.1H) \ , \quad 4.10 \ (s.1H) \ , \quad 3.89 \ d.1H) \ , \quad 1.39 \ (s.9H) \ , \quad 1.38 \ (s.9H)$

2. 제 2단계

상기 제 1단계에서 얻은 화합품을 사용하여 (실시에 58)과 같은 방법으로 모노 (R)-(3-(4-(2-(1-메단테트라즘-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-2-옥소-5-옥사 리딘일]메단] 포스페이트 (화합문 73) 400mg급 얻었다.

 $^{1}H \ \ \text{NMR} \ (\text{DMSO-d}_{6}) \quad \delta \quad 8.95 \ (\text{s.1H}) \ , \ 8.23 \ (\text{m.2H}) \ , \ 7.76 \ (\text{t.1H}) \ , \ 7.66 \ (\text{dd.1H}) \ , \\ 500 \ (\text{dd.1H}) \ , \ 4.95 \ \ (\text{m.1H}) \ , \ 4.44 \ (\text{s.3H}) \ , \ 4.21 \ (\text{t.1H}) \ , \ 4.05 \ (\text{m.2H}) \ , \ 3.91 \ (\text{dd.1H}) \ , \\ \end{array}$

실시에 58 에서와 같은 방법으로 표제 화합器(화합물 70)을 얻었다.

¹H NNR (D₂0) 8 8.29 (a.1H), 7.60 (dd,2H), 7.10 (a.2H), 6.90 (a.1H), 4.79

.1H), 4.60 (a.3H), 3.90 (a.4H)

선시에 70 : (R)-3-(4-(2-(1-때턴테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-품두오로 년)-5-([1,2,3]트리아출-1-일) 때턴 옥사출리딘-2-온(화합물 71)의 재조 (화합물 61)을 사용하여 실시에 24와 동일한 방법으로 반응하여 표제 화합물을 었다.

 $^{1} \text{H NNR (DMSO-d_{6})} \quad \delta \quad 8.95 \, (\text{s.1H}) \, . \quad 8.21 \, (\text{m.3H}) \, . \quad 7.77 \, (\text{s.1H}) \, . \quad 7.75 \quad (\text{t.1H}) \, . \\ 59 \, (\text{dd.1H}) \quad 7.42 \, (\text{dd.1H}) \, . \quad 5.22 \, (\text{m.1H}) \, . \quad 4.86 \, (\text{s.2H}) \, . \quad 4.44 \, (\text{s.3H}) \, . \quad 4.31 \quad (\text{t.1H}) \, . \\ 98 \, (\text{dd.1H}) \quad 7.42 \, (\text{dd.1H}) \, . \quad 8.21 \, (\text{m.2H}) \, . \quad 4.86 \, (\text{s.2H}) \, . \quad 4.44 \, (\text{s.3H}) \, . \quad 4.31 \, (\text{t.1H}) \, . \\ 98 \, (\text{dd.1H}) \quad 8.21 \, (\text{m.2H}) \, . \quad 8.21 \, (\text{m.3H}) \, . \quad 4.31 \, (\text{m.3H}) \, . \quad$

실험에 1 : 시험관내 항균활성 측정

본 발명에 의한 옥사급리디논 유도체의 항균력을 알아보기 위하여, 문헌 (
emothersphy, 29(1), 76, (1981))에 기재된 한천희석법(agar dilution)을 이용하여
티실린에 내성을 가지는 스타필로코커스 아우레우스(MRSA, methicillin resistant
aphylococcus aureus)와 반코마이신에 내성을 가지는 엔테로코카이 (VRE,
ncomycin resistant Enterococci)에 대한 항균력을 최소발육저지농도 (MIC_{SO}, 128/
)로 나타내었다.

대조물질로는 파마시아 앤 업존의 지복스(화학식 3) 화합물을 사용하여 항균 활을 비교하였다.

결과는 표 2에 나타내었다.

| F합분 | 최조발목저지등도(HIC50, 44/로) | | 화진문 | 최소발목저지농도(KIC50, 44/st) | |
|-----|-----------------------|-------|-----|------------------------|-------|
| | MRSA | VRE | ł | MRSA | VRE |
| 보스 | 2 | 2 | 37 | 0.5 | 0.5 |
| 1 | 1 | 0.25 | 38 | 0.5 | 1 |
| 2 | 0.5 | 0.125 | 39 | 1 | 1 |
| 3 | 0.25 | 0.25 | 40 | 4 | 8 |
| 4 | 2 | 2 | 41 | 4 | 8 |
| 5 | 0.5 | 0.25 | 42 | 0.5 | 0.25 |
| 6 | MA | NA | 43 | 0.5 | 0.25 |
| 7 | 0.5 | 0.5 | 44 | 0.5 | 0.25 |
| 8 | 16 | 16 | 45 | 0.5 | 0.25 |
| 9 | 0.25 | 0.125 | 46 | 0.5 | 0.25 |
| 10 | 0.5 | 0.25 | 47 | 0.5 | 0.25 |
| 11 | 0.5 | 0.25 | 48 | 0.5 | 1 |
| 12 | 0.5 | 0.25 | 49 | 0.5 | 0.25 |
| 13 | 0.25 | 0.25 | 50 | 0.5 | 0.25 |
| 14 | 0.25 | 0.25 | 51 | 0.5 | 1 |
| 15 | 1 | 1 | 52 | 0.5 | 1 |
| 16 | 0.5 | 1 | 53 | 0.5 | 1 |
| 17 | 1 | 1 | 54 | 0.5 | 1 |
| 18 | 1 | 2 | 55 | 0.5 | 1 |
| 19 | 32 | 32 | 56 | 0.5 | T I |
| 20 | 0.5 | 0.25 | 57 | 0.5 | 1 |
| 21 | 1 | 1 | 58 | 0.5 | 1 |
| 22 | 1 | 1 | 59 | 0.5 | 0.25 |
| 23 | 2 | 2 | 60 | 0.5 | 1 |
| 24 | 0.5 | 0.5 | 61 | 0.5 | 0.25 |
| 25 | 0.25 | 0.125 | 62 | 0.5 | 0.25 |
| 26 | 0.5 | 0.5 | 63 | 0.5 | 0.25 |
| 27 | 0.5 | 1 | 64 | 0.5 | 0.25 |
| 28 | 0.5 | 0.5 | 65 | 0.5 | 0.25 |
| 29 | 0.5 | 1 | 66 | 0.5 | 0.25 |
| 30 | 0.5 | 0.5 | 67 | 0.5 | 0.25 |
| 31 | 0.5 | 0.5 | 68 | 0.5 | 0.25 |
| 32 | 0.5 | 1 | 69 | 0.5 | 0.25 |
| 33 | 2 | 2 | 70 | 0.5 | 0.25 |
| 34 | 1 | 1 | 71 | 0.5 | 0.125 |
| 35 | 1 | 1 | 72 | 32 | 32 |
| 36 | 0.5 | 0.5 | 73 | 32 | 32 |

36 0.5 0.5 73 32
A: 측정안할 (Not determined)

MRSA: 메티실린에 내성을 가지는 스타필로코커스 아우레우스
(sethicillin resistant Staphylococcus aureus)

VRE: 반코마이신에 내성을 가지는 엔테로코카이
(vancosycin resistant Enterococci)

표 2에 나타난 바와 같이. 본 발명의 옥사출리디논 유도체들은 대조물질인 지복 이 비하여 훨씬 낮은 농도에서 기존 항생제에 내성을 갖는 스타필로코커스 아우레 스와 엔텍로코카이에 대해 강한 항균력을 나타내었다.

따라서, 본 발명의 회합물은 항생제로 유용하게 사용될 수 있다.

실험에 2 : 용해도 측정

본 발명의 옥사즐리디는 유도체들의 용해도를 알아보기 위하여, 하기와 같은 실을 수행하였다.

증류수 200㎡에 상기 실시예에서 제조한 옥사즐리디논 유도체 25%을 가한 후, 온에서 약 2분간 교반 용해한 후 부유뮵이나 용액의 탁도를 눈으로 확인하였다.

유도체가 완전히 용해되지 않을 경우 증류수 50 ± 6 추가로 가한 후 상기와 갈 방법으로 측정하여 투명용액이 되는 점을 구하였다.

최초 유도체 2호로을 가했을 때 유도체가 완전 용해되어 투명용액일 경우 추가 2의 유도체를 참가한 후 같은 방법으로 용액상대를 확인하고 최대 5회까지 유도체를 가하여 용해도를 구하였다. 상기와 같은 방법으로 3회 재촉정하여 그 평균값을 구였다.

결과는 표 3에 나타내었다.

| 화합분 | 용해도 | 화합불 | #5 61 5: \$50 as/at \$50 as/at \$50 as/at \$0.3 as/at \$2.9 as/at \$7.2 as/at \$50 as/at |
|-----|-------------|-----|---|
| 지복스 | 3 mg/mf | 51 | |
| 10 | 10 µg/sž | 52 | |
| 12 | 28 mg/m2 | 53 | |
| 16 | 20 us/st | 54 | |
| 20 | 4.7 ms/mt | 55 | |
| 27 | >50 ag/ad | 56 | |
| 42 | >50 us/už | 57 | |
| 43 | 4.2 mg/m2 | 58 | |
| 44 | >50 mg/m2 | 59 | |
| 45 | 12 ms/m² | 60 | |
| 46 | <1.63 mg/m2 | 62 | |
| 47 | 2 as/at | 64 | |
| 48 | >50 ag/af | 66 | 4.7 mg/mt |
| 49 | 2.6 ag/af | 68 | 2.6 mg/ml |
| 50 | 20.4 ag/al | 70 | >50 mg/m2 |

표 3에 나타난 바와 같이, 본 발명의 옥사査리디논 유도체들 중 프로드럭화한 실(화합물 42, >50mg/mž)은 대조군인 지복스(3mg/mž)와 프로드럭의 원체(화합물 . 10μg/mž)에 비해 물에 대한 용해도가 크게 개선됨을 알 수 있다.

따라서, 본 발명의 옥사즐리디논 유도체는 경구계제의 경우 흡수를 개선할 수으며, 주사제의 경우는 다양한 제제화가 가능할 것으로 사료된다.

실험예 3 : 마우스에 대한 경구투여 급성독성 실험

본 발명에 의한 화합물의 급성 독성을 알아보기 위하여 하기와 같은 실험을 수 하였다.

화합물 10, 12, 16, 17, 20, 22, 24 및 27을 각각 200mg씩 1회의 히드록시프로필 털셀톨로스 배산계를 조제하여 5주령의 웅성 ICR계 마우스(20g ±8) 5마리에 1g/10

/kg으로 경구투여하고, 2주간 사망을, 체증, 임상증상 등을 관찰하여 최소치사량

LD. ms/kg)을 조사하였다.

대조품질로는 파마시아 앤 업존의 지복스(화학식 3) 화합물을 사용하였다. 결과는 표 4에 나타내었다.

丑 4]

| 화합분 | 최조치자광(KLD, mg/kg) |
|-----|-------------------|
| 지복스 | >1000 |
| 10 | >1000 |
| 12 | >1000 |
| 16 | >1000 |
| 17 | >1000 |
| 20 | >1000 |
| 22 | >1000 |
| 24 | >1000 |
| 27 | >1000 |

경구투여 급성독성시험 결과, 상기 조제한 본 발명에 의한 시험 물질을 투여한 든 마우스에서 특기할만한 임상증상은 없었고 폐사된 동물도 없었으며, 또한 체증 화, 혈액검사, 혈액생화학검사, 부검소견 등에서도 독성변화는 관찰되지 않았다.

표 4에 나타난 바와 같이, 본 발명의 화합물들은 항균효과가 뛰어날 뿐만 아니 경구루여 최소치사량이(LD50) 18/kg 이상으로 안전한 물질로 판단되었다.

하기에 본 발명의 조성물을 위한 제제예를 예시한다.

게제예 : 약학적 세제의 제조

1. 산제의 제조

옥사즐리디논 유도체 28

유당 18

상기의 성분을 혼합하고 기밀포에 충진하여 산제를 제조하였다.

2. 경제의 제조

옥사출리디논 유도체 500mg

. 옥수수건분 100mg

유 당 100mg

스테아린산 마그네슘 2㎜

상기의 성분을 혼합한 후, 통상의 정제의 제조방법에 따라서 타정하여 정제를 조하였다.

3. 캡슐제의 제조

옥사査리디논 유도체 500ms 옥수수건분 100ms

유 당 100mg 스테아린산 마그녜슘 2mg

상기의 성분을 혼합한 후, 통상의 캡슐제의 제조방법에 따라서 젤라틴 캡슐에 전하여 캡슐제를 제조하였다.

4. 주사액제의 제조

옥사즐리디논 유도체

500mg

시트레이트 완충액

pH 3.5 로 유지

엑스트로스

등장

멸균처리된 20m2 주사용 바이알에 옥사츱리다는 유도체와 시트레이트 나트륨염, 트럭산과 덱스트로스튬 충진한 후 알미늄캡을 사용하여 밀봉하였다. 사용시 주사용 능류수를 이용하여 위의 혼합물을 용해시킨 후 적당한 부피의 주사용 중류수액에 희 하여 제조하였다.

날명의 효과]

본 발명의 옥사査리다는 유도체는 내성균에 대한 항균 스펙트럼이 넓고, 독성이 ‡으며, 옥사즐리다는 유도체중 히드록시기를 포함하는 화합물은 아미노산 또는 포 페이트를 이용하여 프로드틱화한 경우 물에 대한 용해도가 매우 우수하다.

또한, 본 발명의 옥사졸리디논 유도체는 기존 항생제에 내성을 가지는 스타필로 카이, 엔테로코키이, 스트랩토코카이와 같은 그람양성 호기성 박테리아 뿐만 아니 , 박테로이데스 종, 클로스티리디아 중과 같은 혐기성 미생률과 마이코박테리움 루 르쿨로시스, 마이코박테리움 아비움 등의 마이코박테리움 중과 같은 항산성 미생물 을 포함한 각종 사람 및 동물 병원균에 강한 항균효과를 나타낸다.

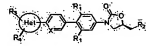
따라서, 본 발명의 조성물은 항생제로 유용하게 사용될 수 있다.

₹허청구범위**]**

성구함 1]

하기 화학식 1로 표시되는 옥사즐리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가 한 염.

<화학식 1>



(상기 화학식 1에서,

X는 탄소 또는 질소이고.

 R_{1} , R_{1} '은 각각 수소 또는 불소이고,

 R_2 는 -NR $_5R_6$. -OR $_7$. 트리아즐, 분소. 알킬포스페이트, 모노포스페이트, 또는 포페이트 금속염이며.

 R_{5} 와 R_{6} 는 서로 갈거나 또는 다르며, 수소, $C_{1} \sim C_{4}$ 의 알킬, 아세틸기이고,

R₇은 수소, C₁-C₃의 알킬, 아실화된 아미노산 이다. 상기 R₇이 아실화된 아미노 인 경우 아미노산은 알라닌, 글리신, 프톨린, 이소투이신, 투이신, 패널알라닌, -알라닌, 발린이다.

Het 는 혜테로고리 또는 혜테로아로마틱고리로서, 피를, 퓨란, 피폐라진, 피폐 던, 이미다즘, 1,2,4-트리아즘, 1,2,3-트리아즘, 테트라즘, 피라즘, 피름리딘, 옥 줌, 이소옥사즘, 옥사디아줌, 피리딘, 피리미딘, 싸이아줌 또는 피라진고리 이다.

R₃ 와 R₄는 서로 갈거나 또는 다르며, 수소, 시아노기로 치완된 또는 치완되지 = 은 C₁~C₄의 알뢴, -(CH₂) =-OR₇ (이때 ■은 O~4의 정수이다), 케론이다.)

성구항 2]

제 1항에 있어서, 상기 X는 질소인 것을 특징으로 하는 옥사즙리디논 유도제 및 들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구항 3]

제 1항에 있어서, 상기 R_1 , R_1 '는 어느 하나가 수소이고 다른 하나가 붙소인 것 특징으로 하는 옥사즐리디는 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구항 4]

제 1항에 있어서, 상기 R_2 는 $-0R_7$ 이고, R_7 이 수소인 것을 특징으로 하는 옥사졸다는 유도계 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구항 5]

제 1항에 있어서, 상기 R_2 는 $-0R_7$ 이고, R_7 는 아실화된 아미노산인 것을 특징으하는 옥사졸리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구함 61

제 5항에 있어서, 상기 아미노산은 알라닌, 글라신, 프롭린, 이소두이신, 두이 , 째닐알라닌, β-알라닌, 발린 중에서 선택되는 것을 특징으로 하는 옥사롭리디논 F도제 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구함 7]

제 1항에 있어서, 상기 R_2 는 알킬포스페이트, 모노포스페이트 또는 포스페이트 속염인 것을 특징으로 하는 옥사존리디논 유도제 및 이들의 약학적으로 허용 가능 염.

성구항 8]

제 1항에 있어서, 상기 Het는 테트리즌 또는 옥사디아준 중에서 선택된 것을 특으로 하는 옥사졸리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구항 91

제 8항에 있어서, 상기 테트라즐 또는 옥사디아즐은 메털로 모노치환된 것임을 정으로 하는 옥사즐리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

성구항 10]

제 1항에 있어서. 상기 R_3 및 R_4 는 어느 하나가 수소이고 다른 하나가 시아노기 치판된 또는 치환되지 않은 $C_1 \sim C_4$ 의 알킬인 것을 특징으로 하는 옥사즐리디는 유 제 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염.

보구함 11]

제 1항에 있어서, 상기 약학적으로 허용 가능한 염은 염산, 브롭신, 황산, 산, 구연산, 초산, 젖산, 말레인산, 우마린산, 글루콘산, 메탄슐폰산, 글리콘산, 신산, 4-를루엔슘폰산, 트리플루오로아세트산, 갈룩루콘산, 엠본산, 글루탐산 또는 스파르트산 중에서 선택되는 것을 특징으로 하는 옥사즐리디는 유도체 및 이들의학적으로 허용 가능한 염.

보구항 12]

제 11항에 있어서, 상기 약학적으로 허용 가능한 염은 염산 또는 트리플루오로 세트산 중에서 선택되는 것을 특징으로 하는 옥사졸리디논 유도제 및 이들의 약학 으로 허용 가능한 염.

성구항 13]

제 1항에 있어서, 상기 화학식 1의 옥사준리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 용 가능한 염은

- 1) (S) -3- (4-(2-(2- 옥소-4-글리실옥시메럴피통리단-1-일)피리던-5-일)-3-끝두오 • 페닐)-2-옥소-5-옥사즐리단일메틸 아세트아마이드 트리품루오로아세트산,
- 2) (S) -3- (4-(2-(4-급리실옥시메턴-1,2,3-트리아줌-1-일)피리딘-5-일)-3-픝투오 페닐)-2-옥소-5-옥사졸리딘일메털 아세트아마이드 트리플투오로아세트산.
- 3) (S) -3·(4·(2·(5· 글리실옥시메팅이소옥사출·3·일)피리딘·5·일) -3·플루오로페) -2·옥소·5·옥사출리딘일메틸 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.
- 4) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라잗-5-일)피라딘-5-일) -3-晋두오로페닐) -5-([1,2,4] 리아잗-1-일)메틸 옥사잗리딘-2-온,
- 5) (\$) -3-(4-(2-(2- 옥소-3-글리실옥시피를리딘-1-일)피리딘-5-일)-3-플무오로피)-2-옥소-5-옥사졸리딘일메틸 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.
- 6) (S) -3-(4-(2-(5-금리실옥시메턴-[1,2,4]옥사디아즐-3-일)피리딘-5-일) -3-플투 로페닐)-2-옥소-5-옥사즙리딘일메턴 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.
 - 7) (S) -3- (4- (2- (5-
- 리실옥시메밀-4,5-디히드로이소옥사존-3-일)피리딘-5-일)-3-플루오로폐닐)-2-옥소 -옥사존리딘일메틸 아씨트아마이드 트리플루오로아세트산.
- 8) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라존-5-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-([1,2,3] 리아존-2-일)메틸 옥사좁리딘-2-온,
- 9) (R) -3- (4- (2- (2-메달테트라졷-5-일)피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -5- ([1.2.3] 리아존-1-일)메틸 옥사좁리딘-2-온.

10) (R)-3-(4-(2-(2- 메틸데트라잗-5-일)피라딘-5-일)-3-끝투오로페닐)-5-히드폭 * 메틸 옥사잗리딘-2-온.

11) (S) -3- (4- (4- (4,5-디메틴옥사존-2-일) 페닐) -3-끝투오로페닐) -2-옥소-5-옥사 리디인메틱 아세트아마이드

12) (R) -3- (4-(2-(2- 메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-글리실 시메틸 옥사좁리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

13) (R) -3- (4- (2- (2-메틸-[1,3,4]옥사디아홉-5-일)피라딘-5-일) -3-끝투오로페닐) -([1,2,3]트리아홉-1-일)메딜 옥사옵리딘-2-온.

14) (R) -3- (4- (2- ([1,2,4]

리아홉-1-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로폐날)-5-([1.2.3]트리아홉-1-일)메릴 옥사홉 디-2-오

15) (S) -3-(4-(2-(4.5-디메틸옥사출-2-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-2-옥소 -옥사촙리딘일]메틴 아세트아마이드.

16) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐 5-히드록시메릴 옥사졸리딘-2-온.

17) (R) -3-(4-(2-[1,2,4]트리아졸-1-일 피리딘-5-일)-3-픋투오모페닐)-5-히드록 떼틸 옥사좁리딘-2-온.

18) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-플투오 메틸 옥사즐리딘-2-온.

19) (S) -3- (4- (2- (이미다죱-1-일)피리딘-5-일) -3-풉투오로페닐) -5-아미노메탭 옥 * 참리딘-2-은 히드로콜로라이드,

20) (R) -3-(4-(2-(2- 메턴테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-5-(L-발옥시)메턴 옥사즙리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

21) (R) -3- (4- (4- (4.5-디메틴옥사출-2-일) 페닐) -3- 플루오로페닐) -5-히드록시메틴 卡사즐리딘-2-온.

22) (R) -3-(4-(2-((1.2.3) 트리아즐-1-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페널)-5-글리옥시메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

23) (R)-3-(4-(4-(4.5-디메턴옥사출-2-일)페닐)-3-플투오로페닐)-5-글리실옥시메 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산,

24) (R) -3-(4-(2-([1,2,3] 트리아즐-1-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-히드 시메틸 옥사츱리딘-2-온.

25) (S) -3- (4- (2- ([1.2,3]트리아즐-2-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -2-옥소 -옥사査리딘일메딜 아세트아마이드.

26) (S) -3-(4-(4-(4(S) - 히드록시메틸-4.5-디히드로옥사즙-2-일) 페닐) -3-플투오 페닐) -2-옥소-5-옥사즐리딘일메틸 아세트아마이드.

27) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐) -금리실옥시메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

28) (S) -3- (4- (4- (4- 히드록시메틴사이아출-2-일) 페닐) -3-플루오로페닐) -2-옥소 -옥사査리딘일메틸 아세트아마이드.

29) (R) -3- (4- (2- ([1,2,3] 트리아출-2-일) 피리딘-5-일) -3-출무오로페닐) -5-히드목 메딜 옥사즐리딘-2-온,

30) (S)-3-(4-(4-(4- 글리실옥시메딜사이아줌-2-일)페닐)-3-플루오로페닐)-2-옥 -5-옥사좁리딘일메틸 아세트아마이드 트리플루오로아세트산.

31) (S)-3-(4-(4-(4-시아노메틸 사이아좉-2-일)페닐)-3-쯭투오로페닐)-2-옥소-5-사츱리딘일메틸 아세트아마이드,

32) (R) -3-(4-(4-(4-시아노메틸 사이아즐-2-일)쩨널)-3-플루오로페닐)-5-히드록 메틸 옥사杏리딘-2-온.

33) (R) -3-(4-(2-(2-메달테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-메록시틸 옥사즙리딘-2-온.

34) (R) -3-(4-(4-(4- 시아노메틸 사이아즐-2-일)페닐)-3-플루오로페널)-5-글리실 시메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

35) (R) -3-(4-(2-([1,2,3]트리아즐-2-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-글리실 시메달 옥사즐리딘-2-온 트리플루오로아세트산.

36) (R) -3- (4- (4- (4- 히드록시메틸

이아촙-2-일)페닐)-3-끝루오로페닐)-5-([1,2,3]트리아좉-1-일)메틸 옥사즙리딘-2-

37) (R) -3- (4- (4- (4-글리실옥시메탈

이아즐-2-일) 페닐)-3-끝투오로페닐)-5-([1.2,3]트리아즐-1-일) 메틸 옥사즐리던-2-트리품투오로아세트산,

38) (R)-3-(4-(2-(2- 메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3,5-디즐두오로페닐)-5-히 루시메립 옥사즐리딘-2-온,

39) (R) -3-(4-(2-(2-메립-[1,3,4]옥사디아촌-5-일)피리딘-5-일)-3.5-디품투오로 님)-5-히드록시메립 옥사촌리딘-2-온.

- 40) (R) -3- (4- (2- (2- 메틸테트라즐-5-일)피리단-5-일) -3-품투오로페닐) -5- (N,N-메틸아미노메틸) 옥사즐리딘-2-온.
- 41) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라줌-5-일)피리딘-5-일) -3-쭐투오로페닐) -5- (N-메틸미노메릴) 옥사좁리딘-2-온.
- 42) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸테트라즐-5-일)피라딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(L-알 널옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산.
- 43) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로패닐)-5-(L-발립시)메틸 옥사香리딘-2-온 하이드로클로라이드,
- 44) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-(L-알 닐옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.
- 45) (R) -3- (4- (2- (2-메틸테트라즘-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -5-글리실 시메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로콤로라이드.
- 46) (R) -3-(4-(2-(2- 메탈테트라존-5-일)피라딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-(L-프리닐옥시)메틸 옥사존리딘-2-온 트리플루오로아세트산,
- 47) (R) -3-(4-(2-(2-메틸테트라출-5-일)피라딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-(L-프륟닐옥시) 메틸 옥사졸리딘-2-온 하이드로클로라이드.

48) (R) -3- (4- (2- (2-

덮-[1,3,4]옥사디아杳-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)-5-글리실옥시메틸 옥사 리딘-2-온 하이드로콜로라이드.

49) (R)-3-(4-(2-(2-메달테트라존-5-일)피리딘-5-일)-3-픝투오로째날)-5-(β-알 널옥시)메틴 옥사잡리딘-2-온 트리플쿠오로아세트산.

50) (R) -3-(4-(2-(2- 때릴테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-(β-알 널옥시) 메틴 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

51) (R)-3-(4-(2-(2-메딮-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-즐두오로페닐) -(L-알라닐옥시)메딘 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

52) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸-[1,3,4]옥사디이출-5-일)피리딘-5-일)-3-즐투오로페닐 5-(L-알라닐옥시)메틸 옥사졸리딘-2-온 하이드로클로라이드.

53) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아홈-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)
-(L-발릴옥시)메딜 옥사졸리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

54) (R) -3-(4-(2-(2- 메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로페닐 5-(L-발릴옥시)메틸 옥사졷리딘-2-온 하이드로클로라이드.

55) (R) -3-(4-(2-(2-메틸-[1,3,4]옥사디아졸-5-일)피리딘-5-일)-3-품투오로페닐)
-(L-프롭리닐옥시)메릴 옥사졸리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

56) (R) -3-(4-(2-(2- 메탈-[1,3,4]옥사디이출-5-일) 피리딘-5-일)-3-플투오로페닐 5-(L-프톨리닐옥시) 메틸 옥사졸리딘-2-온 하이드로클로라이드,

- 57) (R) -3- (4- (2- (2-메틸-[1,3,4]옥사디아존-5-일)피리딘-5-일) -3-품투오로페닐) Α - (β-알라닐옥시)메릴 옥사존리딘-2-온 트리플투오로아세트산.
- 58) (R) -3- (4- (2- (2- 메틸-[1,3,4]옥사디아즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐 5- (β-알라닐옥시) 메릴 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.
- 59) (R) (3- (4- (2- (2-메틸테트라즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -2-옥소 -옥사즐리딘일)메틴 디소듐포스페이트.
- 60) (R) -[3-(4-(2-(2-메달-[1,3,4]옥사디아출-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페)-2-옥소-5-옥사촌리딘일]메털 디소듐포스페이트.
- 61) (R) -3- (4- (2- (1-메밀테트라좀-5-일)피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-히드록 메틸 옥사즐리딘-2-온,
- 62) (R) -3-(4-(2-(1- 메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플루오로페닐)-5-글리신 시메딜 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산,
- 63) (R) -3~(4-(2-(1-메틸테트라죱-5-일) 피리딘-5-일) -3-품투오로페닐) -5-글리실 시메틸 옥사죱리딘-2-온 하이드로클로라이드.
- 64) (R)-3-(4-(2-(1- 때틸테트라촙-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5-(L-알 닐옥시) 때틸 옥사촙리딘-2-온 트리플투오로아세트산.
- 65) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라즘-5-일) 피리딘-5-일) -3-플투오로페닐) -5- (L-알라옥시) 메틸 옥사즙리딘-2-온 하이드로큼로라이드.
- 66) (R) -3-(4-(2-(1- 메틸테트라즐-5-일) 피리딘-5-일) -3-플루오로페닐) -5-(L-발옥시) 메틸 옥사좁리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

67) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라즘-5-일)피리딘-5-일) -3-품루오로페닐) -5- (L-발릴 A) 메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

68) (R)-3-(4-(2-(1- 매릴테트라출-5-임)피리딘-5-일)-3-플무오로페닐)-5-(β-앞 널옥시)메릴 옥사즐리딘-2-온 트리플투오로아세트산.

69) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-5- (β-알 널옥시)메틸 옥사즐리딘-2-온 하이드로클로라이드.

70) (R) -[3-(4-(2-(1- 메틸테트라쵿-5-일)피리딘-5-일)-3-끝투오로페닐)-2-옥소 -옥사촌리딘일]메틸 디소듐포스페이트.

71) (R) -3- (4- (2- (1-메틸테트라춤-5-일) 피리딘-5-일) -3-끝투오로페닐) -5- ([1.2.3 트리아춤-1-일) 메틸 옥사香리딘-2-온.

72)

노-[(R)-[3-(4-(2-(2-메틸테트라즐-5-일)피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-2-옥소-5-사즐리딘임]메틸] 포스페이트,

73) 모노-[(R)-[3-(4-(2-(1-메틸테트라출-5-일) 피리딘-5-일)-3-플투오로페닐)-2-소-5-옥사옵리딘일]메틸] 포스페이트

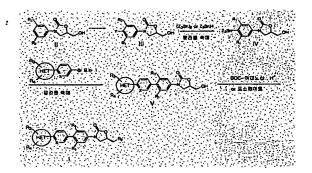
인 것을 특징으로 하는 옥사졸리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한

보구함 14**]**

- 1) 히드득시메달옥사즐리디는 유도체(II)의 페닐기에 함로겐 원소를 도입하여 도체(III)을 제조하는 단계(제 1단계):
- 상기 제 1단제에서 제조된 유도체(Ⅲ)을 스텐널화시켜 유도체(Ⅳ)를 얻는 제(제 2단제):
- 3) 유도체(IV)와 브롬 또는 요오드로 치환된 피리딘 또는 패널 유도체를 반응시 피리딘 또는 패널 고리를 포함하는 옥사즐리디논 유도체(V)를 얻는 단계(제 3단
- 4) 유도체(V)를 보호기로 보호된 아미노산과 반응시킨 후, 산과 반응시켜 보기를 제거하고 염(salt)화된 화학식 1의 화합물(I)을 얻는 단계 또는 유도체(V)를 E스페이트와 반응시킨 후 금속염을 도입하여 화학식 1의 화합물(I)을 얻는 단계(제 단계)로 이루어지는.

하기 반응식 1로 표시되는 제 1항의 옥사즐리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 용 가능한 염의 제조방법.

<반응식 1>



(상기 반응식 1에서, Z은 C_1 - C_4 의 알킬이고, 나머지 X, R_1 , R_1 ', R_2 , R_3 , R_4 는 학식 1에서 정의한 바와 같으며, Y는 할로겐 원소이다.)

성구항 15]

제 14항에 있어서, 상기 제 1단계에서 할로겐 원소는 요오드인 것을 특징으로 는 제 1항의 옥사졸리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염의 제조방

성구항 16]

제 1항의 옥사즐리디논 유도체 및 이들의 약학적으로 허용 가능한 염을 유효성으로 하는 항생제용 약학 조성물.

88-88

L

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/KR04/003327

International filing date:

17 December 2004 (17.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: KR

Number:

10-2004-0058809

Filing date: 27 July 2004 (27.07.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 February 2005 (14.02.2005)

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in Remark:

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

